PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2002-255854

(43)Date of publication of application: 11.09.2002

(51)Int.Cl.

A61K 45/06 A61K 31/341

(21)Application number: 2001-386861

(22)Date of filing:

20.12.2001

(71)Applicant:

SANKYO CO LTD

(72)Inventor:

TAKAOKA MASAYA

ARAKI ICHIJI

KANDA SHOICHI

(30)Priority

Priority number: 2000394424

Priority date: 26.12.2000

Priority country: JP

(54) PHARMACEUTICAL COMPOSITION COMPRISING DIURETIC AND INSULIN RESISTANCE IMPROVING AGENT

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a pharmaceutical composition capable of preventing side effects including heart weight increase, cardiac enlargement, edema and pleuritic bouillon that may occur when an insulin-resistance improving agent is administered. SOLUTION: This pharmaceutical composition comprises a diuretic and an insulin resistance improving agent.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of

rejection]

[Date of extinction of right]

15.06.2004

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2002-255854 (P2002-255854A)

(43)公開日 平成14年9月11日(2002.9.11)

(21)	識別記号	F I	涛)
(51) Int.Cl.' A 6 1 K 45/06	EMM10.1.1	Λ61K 45/06 4 C 0 8	
31/341 31/427 31/4965 A 6 1 P 3/10	審査請求	31/427 31/4965 A 6 1 P 3/10	o o 質に続く
(21) 出願番号	特顧2001-386861(P2001-386861)	(71) 出願人 000001856	
(22) 出顧日	平成13年12月20日(2001.12.20)	三共株式会社 東京都中央区日本橋本町3丁目5番 (72)発明者 高岡 雅哉	1号
(31)優先権主張番号 (32)優先日 (33)優先権主張国	特願2000-394424(P2000-394424) 平成12年12月26日(2000, 12, 26) 日本(JP)	静岡県袋井市堀越717 三共株式会 (72)発明者 荒木 一司 東京都品川区広町1丁目2番58号	
(0)		式会社内 (72)発明者 神田 昇一 東京都品川区広町1丁目2番58号	三共株
		式会社内 (74)代理人 100081400 弁理士 大野 彰夫 (外3名)	質に続

(54) 【発明の名称】 利尿剤及びインスリン抵抗性改善剤を含有する医薬組成物

(57)【要約】

【課題】インスリン抵抗性改善薬を投与した際に生じる 心臓重量の増加、心肥大、浮腫、胸水貯留のような副作 用を予防すること

【解決手段】利尿薬及びインスリン抵抗性改善薬を含有 する医薬組成物。

【特許請求の範囲】

【請求項1】利尿剤及びインスリン抵抗性改善剤を含有する医薬組成物。

【請求項2】インスリン抵抗性改善剤が、トログリタゾ

ン、下記式で表わされるピオグリタゾン、ロジグリタゾン、JTT-501、MCC-555、GI-262570、YM-440、KRP-297、T-174、NC-2100、BMS-298585、AZ-242、 NN-622、【化1】

ピオグリタゾン

ロジグリタゾン

JTT-501

MCC-555

G1-262570

YM-440

KRP-297

【化2】

5- [4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾ イミダゾール-2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリ ジン-2, 4-ジオン及びその薬理上許容される塩、下 記一般式(Ia)

【化3】

[式中、R¹a は水素原子または炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基を示し、R²a は炭素数2ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、R³a は(i)水素原子、(i i)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、(i i)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、(i v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ニトロ基、(vii)同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(viii)1ないし3個の後述する置換分α。を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール基または(ix)アリール部分に1ないし3個の後述する置換分α。を有していてもよい炭

素数7ないし12個を有するアラルキル基を示し、Za は単結合または炭素数1ないし6個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルキレン基を示し、Waは(i)炭素 数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル キル基、(ii)ヒドロキシ基、(iii)炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ 基、(i v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)アミノ基、(v i) 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のモノアルキルアミノ基、(vii)同一もしくは異 なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(viii) 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の アルキルおよびアリール部分に1ないし3個の置換分α ◎を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するア リールを有するN-アルキル-N-アリールアミノ基、 (ix)1ないし3個の後述する置換分α®を有してい てもよい炭素数6ないし10個を有するアリール基、 (x) アリール部分に1ないし3個の後述する置換分 α ◎を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するア リールオキシ基、(xi)アリール部分に1ないし3個 の後述する置換分α®を有していてもよい炭素数6ない し10個を有するアリールチオ基、(xii)アリール 部分に1ないし3個の後述する置換分αΦを有していて もよい炭素数6ないし10個を有するアリールアミノ 基、(xiii)アリール部分に1ないし3個の後述す

る置換分α®を有していてもよい炭素数7ないし12個 を有するアラルキル基、(xiv)アリール部分に1な いし3個の後述する置換分α Φを有していてもよい炭素 数7ないし12個を有するアラルキルオキシ基、(x v)アリール部分に1ないし3個の後述する置換分α^a を有していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラ ルキルチオ基、(x v i)アリール部分に1ないし3個 の後述する置換分αΦを有していてもよい炭素数7ない し12個を有するアラルキルアミノ基、(xvii)1 -ピロリル基、 (xviii) 1-ピロリジニル基、 (xix) 1-イミダゾリル基、 (xx) ピペリジノ基 または($\mathbf{x} \mathbf{x} \mathbf{i}$)モルホリノ基を示し、 $\mathbf{X}^{\mathtt{a}}$ は、 $\mathbf{1}$ ない し3個の後述する置換分α。を有していてもよい炭素数 6ないし10個を有するアリール基、または1ないし3 個の後述する置換分α。を有していてもよい酸素原子、 **窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテ** 口原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5な いし10員複素芳香環基を示し、置換分αaは(i)炭 素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルキル基、(i i)炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル基、(iii) ヒドロキシ基、(i v)炭素数1ないし4個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ基、(v) 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の アルコキシ基、(vi)炭素数1ないし4個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシ基、(vi i) 炭素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ 基、(viii)炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(ix)炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルス ルホニル基、(x)ハロゲン原子、(xi)ニトロ基、 (xii) 同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキ ルアミノ基、(xiii)炭素数7ないし12個を有す るアラルキル基、(xiv)炭素数6ないし10個を有 するアリール基(該アリール部分は炭素数1ないし6個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン 化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ない し4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジ オキシで置換されていてもよい。)、(xv)炭素数6 ないし10個を有するアリールオキシ基(該アリール部 分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロ ゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよ い。)、(xvi)炭素数6ないし10個を有するアリ

ールチオ基(該アリール部分は炭素数1ないし6個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ない し4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化ア ルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキ シで置換されていてもよい。)、(xvii)炭素数6 ないし10個を有するアリールスルホニル基(該アリー ル部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ない し4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、 ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていても よい。)、(xviii)炭素数6ないし10個を有す るアリールスルホニルアミノ基 (該アリール部分は炭素 数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル キル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまた は炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状 のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。該アミ ノ部分の窒素原子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキルで置換されていてもよ い。)、(xix)酸素原子、窒素原子および硫黄原子 からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含 有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環 基、(xx)酸素原子、窒素原子および硫黄原子からな る群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する 1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環オキシ 基、(xxi)酸素原子、窒素原子および硫黄原子から なる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有す る1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環チオ 基、(xxii)酸素原子、窒素原子および硫黄原子か らなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有 する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環スル ホニル基、および(xxiii)酸素原子、窒素原子お よび硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1 ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員 複素芳香環スルホニルアミノ基(該アミノ部分の窒素原 子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルで置換されていてもよい。) からなる群か ら選択されるものを示し、Yaは酸素原子、硫黄原子ま たは式>N-R4a を有する基(式中、R4a は水素原 子、炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキル基または炭素数1ないし8個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基または芳香族アシ ル基を示す。)を示す。〕を有するフェニルアルキルカ ルボン酸誘導体、その薬理上許容される塩及びその薬理 上許容されるエステル、下記一般式(Ib)

$$X^{b}$$
—CO-N—R^{2b}—Y^b— Z^{b} —C —COOH

「式中、R1b は水素原子または炭素数1ないし6個を 有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基を示し、R 2b は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のアルキレン基を示し、R3b は(i)水素原子、 (ii)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキル基、(i i i) 炭素数1ないし4個を 有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、(i v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルチオ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ニ トロ基、(vii)同一もしくは異なって各アルキルが 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ジアルキルアミノ基、(viii)1ないし3個の後述 する置換分α δを有していてもよい炭素数6ないし10 個を有するアリール基または(ix)アリール部分に1 ないし3個の後述する置換分α ゆを有していてもよい炭 素数7ないし12個を有するアラルキル基を示し、R4b は水素原子または炭素数1ないし6個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキル基を示し、Zbは単結合ま たは炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキレン基を示し、Wºは(i)炭素数1ないし 6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、 (ii) ヒドロキシ基、(iii) 炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、(i v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルチオ基、(v)アミノ基、(vi)炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のモノア ルキルアミノ基、(vii)同一もしくは異なって各ア ルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のジアルキルアミノ基、(viii)炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルお よびアリール部分に1ないし3個の置換分α δを有して いてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールを有 するN-アルキル-N-アリールアミノ基、(ix)1 ないし3個の後述する置換分α を有していてもよい炭 素数6ないし10個を有するアリール基、(x)アリー ル部分に1ないし3個の後述する置換分α βを有してい てもよい炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ 基、(xi)アリール部分に1ないし3個の後述する置 換分α ν を有していてもよい炭素数 6 ないし 1 0 個を有 するアリールチオ基、(xii)アリール部分に1ない し3個の後述する置換分α δを有していてもよい炭素数 6ないし10個を有するアリールアミノ基、(x i i i) アリール部分に1ないし3個の後述する置換分αb を有していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラ ルキル基、(xiv)アリール部分に1ないし3個の後 述する置換分α ν を有していてもよい炭素数7ないし1 2個を有するアラルキルオキシ基、(xv)アリール部 分に1ないし3個の後述する置換分αβを有していても よい炭素数7ないし12個を有するアラルキルチオ基、 (xvi)アリール部分に1ないし3個の後述する置換 分α♭を有していてもよい炭素数7ないし12個を有す るアラルキルアミノ基、(xvii)1-ピロリル基、 (xviii)1-ピロリジニル基、(xix)1-イ ミダゾリル基、(xx)ピペリジノ基または(xxi) モルホリノ基を示し、X¹は、1ないし3個の後述する 置換分α δを有していてもよい炭素数6ないし10個を 有するアリール基、または1ないし3個の後述する置換 分αδを有していてもよい酸素原子、窒素原子および硫 黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし 4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳 香環基を示し、上記置換分αbは(i)炭素数1ないし 6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、 (ii)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のハロゲン化アルキル基、(iii)ヒドロキシ 基、(iv)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ基、(v)炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ 基、(vi)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキレンジオキシ基、(vii)炭素数 7ないし12個を有するアラルキルオキシ基、(vii i) 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルチオ基、(ix)炭素数1ないし4個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルスルホニル基、 (x) ハロゲン原子、(xi)ニトロ基、(xii)同 ―もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を 有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、 (xiii)炭素数7ないし12個を有するアラルキル 基、(xiv)炭素数6ないし10個を有するアリール 基 (該アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を 有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の アルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換 されていてもよい。)、(x v)炭素数6ないし10個 を有するアリールオキシ基 (該アリール部分は炭素数1 ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキ ル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の アルキレンジオキシで置換されていてもよい。)、(x vi)炭素数6ないし10個を有するアリールチオ基 (該アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状

もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭 素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換さ れていてもよい。)、(xvii)炭素数6ないし10 個を有するアリールスルホニル基(該アリール部分は炭 素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンま たは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。)、 (xviii)炭素数6ないし10個を有するアリール スルホニルアミノ基(該アリール部分は炭素数1ないし 6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロ ゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレ ンジオキシで置換されていてもよい。該アミノ部分の窒 素原子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキルで置換されていてもよい。)、(xi x)酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から 選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もし

くは2環の5ないし10員複素芳香環基、(xx)酸素 原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択され るヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環 の5ないし10員複素芳香環オキシ基、(xxi)酸素 原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択され るヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環 の5ないし10員複素芳香環チオ基、(xxii)酸素 原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択され るヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環 の5ないし10員複素芳香環スルホニル基、および(x xiii)酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる 群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1 環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環スルホニル アミノ基(該アミノ部分の窒素原子は炭素数1ないし6 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルで置換さ れていてもよい。)からなる群から選択されるものを示 し、Ybは単結合、酸素原子、硫黄原子または式>N-R5b を有する基(式中、R5b は水素原子、炭素数1な いし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基 または炭素数1ないし8個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状の脂肪族アシル基または芳香族アシル基を示す。) を示す。〕を有するアミドカルボン酸誘導体、その薬理 上許容される塩及びその薬理上許容されるエステル、下 記一般式(Ic)

【化5】

 ${\rm [式中、R_{1c}、R_{2c}、及びR_{3c}が同一又は異なって、(i)}$ 水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C₆-C₁₀アリール 基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよ い。)、(iv)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上に後述する 置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、(v) C_1 -C $_6$ アルキルスルホニル基、 $(vi)C_1$ - C_6 ハロゲノアルキルス ルホニル基、(vii)C₆-C₁₀アリールスルホニル基(後述す る置換分α1cを1乃至5個有していてもよい。)、又は (viii)C₇-C₁₆アラルキルスルホニル基(アリール上に後 述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)を 示し、Acが窒素原子又は=CH-基を示し、Bcが酸素原 子又は硫黄原子を示し、 W_{1c} が C_1 - C_8 アルキレン基を示 し、W_{2c}が単結合又はC₁-C₈アルキレン基を示し、X cが、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C₁-C₆ ハロゲノアルキル基、(iv)C₁-C₆アルコキシ基、(v)ハロ ゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シアノ基、(viii) ニトロ基、(ix)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(x)C₆-C₁₀ア リール基(後述する置換分Bcを1乃至5個有していても よい。)、(xi)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上に後述す

る置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xii)C 1-C7脂肪族アシル基、(xiii)C4-C11シクロアルキルカル ボニル基、(xiv)C₇-C₁₁アリールカルボニル基(後述する 置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、 $(xv)C_8$ -C 17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換 $etaeta_c$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)単環式 複素芳香環カルボニル基(後述する置換分β。を1乃至5 個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xvii i)C₇-C₁₁アリールアミノカルボニル基(アリール上に後 述する置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、又 は(xix)アミノ基 $(後述する置換分<math>\beta_c$ を1若しくは2個有 していてもよい。)を示し、Ycが酸素原子、又はS(O)p 基(式中pは0乃至2の整数を示す。)を示し、Z1cが (i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C₁-C₆アルコ キシ基、(iv)C₁-C₆アルキルチオ基、(v)ハロゲン原子、 (vi) C₆-C₁₀ アリール基(後述する置換分 α_{1c}を 1 乃至 5 個有していてもよい。)、(vii)C7-C16アラルキル基(ア リール上に後述する置換分α_{1c}を1乃至5個有していて もよい。)、(vi i i)C₆-C₁₀アリールオキシ基(後述する置 換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、(ix) C_7 -C 16アラルキルオキシ基(アリール上に後述する置換分α ıcを1乃至5個有していてもよい。)、(x)Cg-C10シクロ アルキルオキシ基、(xi)C3-C10シクロアルキルチオ基、 (xii)飽和複素環オキシ基(後述する置換分α_{1c}を1乃至 5個有していてもよい。)、(xiii)単環式複素芳香環オ キシ基(後述する置換分 $lpha_{1c}$ を1乃至5個有していても よい。)、(xiv)C₆-C₁₀アリールチオ基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、 $(xv)C_7-C_{16}$ ア ラルキルチオ基(アリール上に後述する置換分 α_{1c} を1 乃至5個有していてもよい。)、(xvi)飽和複素環チオ基 (後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよ い。)、(xvii)単環式複素芳香環チオ基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、(xviii)アミノ 基(後述する置換分α1cを1若しくは2個有していてもよ い。)、又は(xix)ヒドロキシ基を示し、置換分 α_{1c} が、 (i)C₁-C₆アルキル基、(ii)C₁-C₆ハロゲノアルキル基、 (iii)C₁-C₆アルコキシ基、(iv)ハロゲン原子、(v)ヒド ロキシ基、(vi)シアノ基、(vii)ニトロ基、(viii)C3-C 10シクロアルキル基、(ix) C6-C10アリール基(後述する 置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、 $(x)C_7$ -C $_{16}$ アラルキル基(アリール上に後述する置換分 β_c を1乃 至5個有していてもよい。)、 $(xi)C_1-C_7$ 脂肪族アシル 基、(xii)C₄-C₁₁シクロアルキルカルボニル基、(xiii)C γ - C_{11} アリールカルボニル基(後述する置換分 β 。を1乃 至5個有していてもよい。)、(xiv)Cg-C17アラルキルカ ルボニル基(アリール上に後述する置換分β。を1乃至5

個有していてもよい。)、(xv)単環式複素芳香環カルボ ニル基(後述する置換分β。を1乃至5個有していてもよ い。)、(xvi)カルバモイル基、(xvii) C₇-C₁₁アリール アミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分β。を 1乃至5個有していてもよい。)、(xviii)アミノ基(後 述する置換分β。を1若しくは2個有していてもよ い。)、又は(xix)カルボキシル基を示し、置換分β cが、(i)C₁-C₁₀アルキル基、(ii)ハロゲン原子、(iii)C $_{6}$ - C_{10} アリール基(後述する置換分 γ_{c} を1乃至5個有し ていてもよい。)、(iv)C7-C16アラルキル基(アリール上 に後述する置換分で。を1乃至5個有していてもよ い。)、(v)C₁-C₇脂肪族アシル基、(vi) C₇-C₁₁アリール カルボニル基(後述する置換分~。を1乃至5個有してい てもよい。)、(vii)Cg-C₁₇アラルキルカルボニル基(ア リール上に後述する置換分で。を1乃至5個有していて もよい。)、(vi i i) C₄ -C₁₁シクロアルキルカルボニル 基、(ix)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換 分ァ。を1乃至5個有していてもよい。)、(x)カルバモ イル基、又は(xi)C₇-C₁₁アリールアミノカルボニル基 (アリール上に後述する置換分r。を1乃至5個有してい てもよい。)を示し、置換分 γ_c が、 C_1 - C_6 アルキル基、C₁-℃,ハロゲノアルキル基、ハロゲン原子、又はヒドロキ シ基を示す。]を有するα-置換カルボン酸誘導体、その 薬理上許容されるエステル類、その薬理上許容されるア ミド体及びその薬理上許容される塩、下記一般式(Id) 【化6】

$$Z_{2d} = W_{1d} - B_d - W_{2d} - COOH$$

$$R_{1d} = (Id) \qquad W_{2d} - COOH$$

〔式中、R_{1d}、R_{2d}、及びR_{3d}が同一又は異なって、(i) 水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C₆-C₁₀アリール 基(後述する置換分 α_{1d} を1乃至5個有していてもよ い。)、(iv)C₁-C₁₆アラルキル基(アリール上に後述する 置換分 α_{1d} を1乃至5個有していてもよい。)、(v) C_1 -C εアルキルスルホニル基、(vi)C₁-C₆ハロゲノアルキルス ルホニル基、(vii)Cg-C10アリールスルホニル基(後述す る置換分α1αを1乃至5個有していてもよい。)、又は (viii)C₇-C₁₆アラルキルスルホニル基(アリール上に後 述する置換分 α_{1d} を1乃至5個有していてもよい。)を 示し、A_dが窒素原子又は=CH-基を示し、B_dが酸素原 子又は硫黄原子を示し、 W_{1d} が C_1 - C_8 アルキレン基を示 し、 W_{2d} が単結合又は C_1 - C_8 アルキレン基を示し、X aが、(i)水素原子、(ii)C₁-Cεアルキル基、(iii)C₁-Cε ハロゲノアルキル基、(iv)C₁-C₆アルコキシ基、(v)ハロ ゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シアノ基、(viii) ニトロ基、(ix)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(x)C₆-C₁₀ア

リール基(後述する置換分βαを1乃至5個有していても よい。)、(xi)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述す る置換分 β_a を1乃至5個有していてもよい。)、(xii)C 1-C7脂肪族アシル基、(xiii)C4-C11シクロアルキルカル ボニル基、(xiv)C₇-C₁₁アリールカルボニル基(後述する 置換分 β_a を1乃至5個有していてもよい。)、 $(xv)C_8$ -C 17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換 $etaeta_d$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)単環式 複素芳香環カルボニル基(後述する置換分βαを1乃至5 個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xvii i) C7-C11アリールアミノカルボニル基(アリール上に後 述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、又 は(xix)アミノ基(後述する置換分 β_a を1若しくは2個有 していてもよい。)を示し、Yaが酸素原子、又はS(O)p 基(式中pは0乃至2の整数を示す。)を示し、 Z_{2d} が、 飽和複素環基(後述する置換分α_{1d}を1乃至5個有して いてもよい。)、又はC6-C10アリール基(後述する置換分

 α_{2d} を1乃至5個有する。)を示し、置換分 α_{1d} が、(i) C₁-C₆アルキル基、(ii)C₁-C₆ハロゲノアルキル基、(ii i)C₁-C₆アルコキシ基、(iv)ハロゲン原子、(v)ヒドロキ シ基、(vi)シアノ基、(vii)ニトロ基、(viii)C₃-C₁₀シ クロアルキル基、(ix) C₆-C₁₀アリール基(後述する置換 ラルキル基(アリール上に後述する置換分 β_a を1乃至5個有していてもよい。)、 $(xi)C_1-C_7$ 脂肪族アシル基、(x)ii)C₄-C₁₁シクロアルキルカルボニル基、(xiii)C₇-C₁₁ アリールカルボニル基(後述する置換分βαを1乃至5個 有していてもよい。)、(xiv)Cg-C17アラルキルカルボニ ル基(アリール上に後述する置換分βαを1乃至5個有し ていてもよい。)、(xv)単環式複素芳香環カルボニル基 (後述する置換分βαを1乃至5個有していてもよ い。)、(xvi)カルバモイル基、(xvii) C₇-C₁₁アリール アミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分β αを 1乃至5個有していてもよい。)、(xviii)アミノ基(後 述する置換分β。を1若しくは2個有していてもよ い。)、又は(xix)カルボキシル基を示し、置換分 α 2dが、(i)C3-C10シクロアルキル基、(ii)C6-C10アリー ル基(後述する置換分 β_a を1乃至5個有していてもよ い。)、(iii)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述す る置換分 β_a を1乃至5個有していてもよい。)、 $(iv)C_1$ $-C_1$ 脂肪族アシル基、 $(v)C_4-C_{11}$ シクロアルキルカルボニ ル基、(vi)C₇-C₁₁アリールカルボニル基(後述する置換 β_a を1乃至5個有していてもよい。)、(vii) C_8 - C_{17}

アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β_a を1乃至5個有していてもよい。)、(viii)単環式複 素芳香環カルボニル基(後述する置換分βαを1乃至5個 有していてもよい。)、又は(ix)C₇-C₁₁アリールアミノ カルボニル基(アリール上に後述する置換分βαを1乃至 5個有していてもよい。)を示し、置換分 β_a が、 $(i)C_l$ -C₁₀アルキル基、(ii)ハロゲン原子、(iii) C₆-C₁₀アリ ール基(後述する置換分ではを1乃至5個有していてもよ い。)、(iv)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述する 置換分 r_d を1乃至5個有していてもよい。)、 $(v)C_1-C_7$ 脂肪族アシル基、(vi) C_7 - C_{11} アリールカルボニル基(後 述する置換分 γ_a を1乃至5個有していてもよい。)、(v)ii) Ca-C17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述 する置換分~』を1乃至5個有していてもよい。)、(vii i)C₄-C₁₁シクロアルキルカルボニル基、(ix)単環式複素 芳香環カルボニル基(後述する置換分で。を1乃至5個有 していてもよい。)、(x)カルバモイル基、又は(xi) C₇-C11アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する 置換分 γ_d を1乃至5個有していてもよい。)を示し、置 換分 r_a が、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 ハロゲノアルキル 基、ハロゲン原子、又はヒドロキシ基を示す。]を有す るα-置換カルボン酸誘導体、その薬理上許容されるエ ステル類、その薬理上許容されるアミド体及びその薬理 上許容される塩、並びに、下記一般式 (Ie) 【化7】

X_e R_{2e} COOH

 $[式中、R_{1e}、R_{2e}、及びR_{3e}$ が同一又は異なって、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C₆-C₁₀アリール 基(後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよ い。)、(iv)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上に後述する 置換分α1eを1乃至5個有していてもよい。)、(v)C1-C $_6$ アルキルスルホニル基、 $(vi)C_1$ - C_6 ハロゲノアルキルス ルホニル基、(vii)C₆-C₁₀アリールスルホニル基(後述す る置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)、又は (viii)C₇-C₁₆アラルキルスルホニル基(アリール上に後 述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)を 示し、A。が窒素原子又は=CH-基を示し、B。が酸素原 子又は硫黄原子を示し、 W_{1e} が C_1 - C_8 アルキレン基を示 し、 W_{2e} が単結合又は C_1 - C_8 アルキレン基を示し、Xeが、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C₁-C₆ ハロゲノアルキル基、(iv)C₁-C₅アルコキシ基、(v)ハロ ゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シアノ基、(viii) ニトロ基、(ix)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(x)C₆-C₁₀ア リール基(後述する置換分β。を1乃至5個有していても

よい。)、(xi)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述す る置換分β。を1乃至5個有していてもよい。)、(xii)C 1-C₁脂肪族アシル基、(xiii)C₄-C₁₁シクロアルキルカル ボニル基、(xiv)C₇-C₁₁アリールカルボニル基(後述する 置換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、 $(xv)C_8$ -C 17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換 分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)単環式 複素芳香環カルボニル基(後述する置換分β。を1乃至5 個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xvii i) C7-C11アリールアミノカルボニル基(アリール上に後 述する置換分β。を1乃至5個有していてもよい。)、又 は(xix)アミノ基(後述する置換分β。を1若しくは2個有 していてもよい。)を示し、Y_eが酸素原子、又はS(O)p 基(式中pは0乃至2の整数を示す。)を示し、23gが (i)C₁-C₆アルキル基、(ii)C₆-C₁₀アリール基(後述する 置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)、(iii) C_7 $-C_{16}$ アラルキル基(アリール上に後述する置換分 α_{1e} を 1乃至5個有していてもよい。)、(iv)C₃-C₁₀シクロア

ルキル基、又は(v)飽和複素環基(後述する置換分α_{1e}を 1乃至5個有していてもよい。)を示し、置換分α 1eが、(i)C₁-C₆アルキル基、(ii)C₁-C₆ハロゲノアルキ ル基、(iii)C₁-C₆アルコキシ基、(iv)ハロゲン原子、 (v)ヒドロキシ基、(vi)シアノ基、(vii)ニトロ基、(vii i)C3-C10シクロアルキル基、(ix) C6-C10アリール基(後 述する置換分B.を1乃至5個有していてもよい。)、 (x)C₁-C₁₆アラルキル基(アリール上に後述する置換分B eを1乃至5個有していてもよい。)、(xi)C₁-C₇脂肪族 アシル基、(xii)C₄-C₁₁シクロアルキルカルボニル基、 (xiii)C₇-C₁₁アリールカルボニル基(後述する置換分分。 を1乃至5個有していてもよい。)、(xiv)C₈-C₁₇アラル キルカルボニル基(アリール上に後述する置換分β。を1 乃至5個有していてもよい。)、(xv)単環式複素芳香環 カルボニル基(後述する置換分 β 。を1乃至5個有してい てもよい。)、(xvi)カルバモイル基、(xvii) C₁-C₁₁ア リールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換 $分\beta$ 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xviii)アミ ノ基(後述する置換分β,を1若しくは2個有していても よい。)、又は(xix)カルボキシル基を示し、置換分 β 。 が、(i)C₁-C₁₀アルキル基、(ii)ハロゲン原子、(iii) C $_{6}$ - C_{10} アリール基(後述する置換分 γ_{e} を1乃至5個有し ていてもよい。)、(iv)C7-C16アラルキル基(アリール上 に後述する置換分で。を1乃至5個有していてもよ い。)、(v)C₁-C₇脂肪族アシル基、(vi) C₇-C₁₁アリール カルボニル基(後述する置換分で。を1万至5個有してい てもよい。)、(vii) C8-C17アラルキルカルボニル基(ア リール上に後述する置換分で。を1乃至5個有していて もよい。)、(viii)C4-C11シクロアルキルカルボニル 基、(ix)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換 分でを1乃至5個有していてもよい。)、(x)カルバモ イル基、又は(xi)C₁-C₁₁アリールアミノカルボニル基 (アリール上に後述する置換分で。を1乃至5個有してい てもよい。)を示し、置換分 γ_e が、 C_1 - C_6 アルキル基、C 1-C6ハロゲノアルキル基、ハロゲン原子、又はヒドロキ シ基を示す。]を有するα-置換カルボン酸誘導体、その 薬理上許容されるエステル類、その薬理上許容されるア ミド体及びその薬理上許容される塩から選ばれる1種又 は2種以上である、請求項1に記載の医薬組成物。

【請求項3】インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、請求項1に記載の医薬組成物。

【請求項4】利尿剤が、アセタゾラミド、アゾセミド、アミロライド、イソソルビト、エタクリン酸、カンレノ酸カリウム、クロルタリドン、シクロペンチアジド、スピロノラクトン、トラセミド、トリアムテレン、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ピレタニド、ブメタニド、フロセミド、ベン

チルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、メチクロ チアジド、メトラゾン及びメフルシドから選ばれる1種 又は2種以上である、請求項1乃至3に記載の医薬組成物。

【請求項5】利尿剤が、ENaC阻害剤から選ばれる1 種又は2種以上である、請求項1乃至3に記載の医薬組 成物。

【請求項6】利尿剤が、アミロライドである、請求項1 乃至3に記載の医薬組成物。

【請求項7】利尿剤及びインスリン抵抗性改善剤を含有する糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項8】インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1 H-ベンゾイミダゾールー2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、請求項7に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項9】利尿剤が、アミロライドである、請求項7 又は8に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項10】利尿剤及びインスリン抵抗性改善剤を含有する、浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留を予防又は治療する作用を有する、糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項11】インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、請求項

10に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。 【請求項12】利尿剤が、アミロライドである、請求項 10又は11に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項13】利尿剤及びインスリン抵抗性改善剤を含有する、インスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留を予防又は治療する作用を有する、糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項14】インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、請求項13に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項15】利尿剤が、アミロライドである、請求項13又は14に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項16】利尿剤を含有することにより浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留を予防又は治療する作用を有する、インスリン抵抗性改善剤を含有する糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項17】インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2、4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、請求項16に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項18】利尿剤が、アミロライドである、請求項16又は17に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤。

【請求項19】利尿剤とインスリン抵抗性改善剤とを、 同時に又は相前後して投与することによる、糖尿病の予 防又は治療方法。

【請求項20】インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、請求項19に記載の糖尿病の予防又は治療方法。

【請求項21】利尿剤が、アミロライドである、請求項19又は20に記載の糖尿病の予防又は治療方法。

【請求項22】利尿剤とインスリン抵抗性改善剤との併 田

【請求項23】インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、請求項22に記載の併用。

【請求項24】利尿剤が、アミロライドである、請求項22又は23に記載の併用。

【請求項25】利尿剤を投与することによる、インスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は 胸水貯留の予防方法。

【請求項26】利尿剤が、アミロライドである、請求項25に記載のインスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留の予防方法。

【請求項27】インスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留を予防又は治療するための、利尿剤の使用。

【請求項28】利尿剤が、アミロライドである、請求項27に記載の利尿剤の使用。

【請求項29】インスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留を予防するための、利尿剤の投与。

【請求項30】利尿剤が、アミロライドである、請求項29に記載の利尿剤の投与。

【請求項31】アミロライド及び5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩を含有する医薬組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、利尿剤を含有する ことにより、インスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫を 予防又は治療する、新規な糖尿病予防剤又は治療剤に関する。

[0002]

【従来の技術】インスリン抵抗性改善剤は、糖尿病の予防剤、治療剤として有用であることが知られている。しかし、インスリン抵抗性改善剤は、臨床で用いられた際に副作用として、心臓重量の増加、心肥大、浮腫、胸水貯留等のような有害事象を発現することがある。このような副作用は、インスリン感受性が増強されたことによって生じる体液の貯留に関連した事象と考えられている。一方、利尿剤は余分な体液(胸水、血漿など)を尿として排泄することを促進する薬剤であり、インスリン抵抗性改善剤との併用においては、体液の貯留を防ぐことにより、その貯留に関連した心臓重量の増加、心肥大、浮腫、胸水貯留等の副作用を抑制すると考えられる。

【0003】利尿剤の中でも、ループ利尿剤は、他の利尿剤に比べて強力な利尿効果を示すことが一般的に知られているが、ENaC阻害剤は、他の利尿剤と組み合わせての使用が多く、利尿作用が緩和である。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】インスリン抵抗性改善 剤は、臨床で用いられた際に副作用として、心臓重量の 増加、心肥大、浮腫、体液貯留、胸水貯留等のような有 害事象を発現することがある。

【0005】本発明者等は、ある種の糖尿病治療剤(インスリン抵抗性改善剤)を投与した際に生じる心臓重量の増加等が、インスリンの感受性増強に起因することを見出し、さらに心臓重量の増加、心肥大、浮腫、体液貯留、胸水貯留等のような副作用を予防すべく鋭意研究した結果、利尿剤を併用することによって、心臓重量の増加、心肥大、浮腫、体液貯留、胸水貯留等の副作用を発現しないことを見出し、本発明を完成した。

[0006]

【課題を解決するための手段】本発明は、(1)利尿剤 及びインスリン抵抗性改善剤を含有する医薬組成物、

(2)インスリン抵抗性改善剤が、トログリタゾン、下記式で表わされるピオグリタゾン、ロジグリタゾン、JTT-501、MCC-555、GI-262570、YM-440、KRP-297、T-174、NC-2100、BMS-298585、AZ-242、NN-622、

[0007]

【化8】

[0008]

【化9】

【0009】5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその薬理上許容される塩、下記一般式(<math>Ia)

【0010】 【化10】

【0011】 [式中、R¹a は水素原子または炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基を示し、R²a は炭素数2ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、R³a は(i)水素原子、(ii)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、(iii)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、(iv)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、(vi)二トロ基、(vii)同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(viii)1な

いし3個の後述する置換分α®を有していてもよい炭素 数6ないし10個を有するアリール基または (ix)ア リール部分に1ないし3個の後述する置換分α®を有し ていてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキル 基を示し、Zaは単結合または炭素数1ないし6個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、W aは(i)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルキル基、(ii)ヒドロキシ基、(ii i)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルコキシ基、(iv)炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)ア ミノ基、(vi)炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基、(vii)同 一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を 有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、 (viii)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキルおよびアリール部分に1ないし3 個の置換分α®を有していてもよい炭素数6ないし10 個を有するアリールを有するN-アルキル-N-アリー ルアミノ基、(ix)1ないし3個の後述する置換分α ◎を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するア リール基、(x)アリール部分に1ないし3個の後述す る置換分α を有していてもよい炭素数6ないし10個 を有するアリールオキシ基、(xi)アリール部分に1

素数6ないし10個を有するアリールチオ基、(xi i) アリール部分に1ないし3個の後述する置換分α® を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリ ールアミノ基、(xiii)アリール部分に1ないし3 個の後述する置換分α®を有していてもよい炭素数7な いし12個を有するアラルキル基、(xiv)アリール 部分に1ないし3個の後述する置換分α を有していて もよい炭素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ 基、(xv)アリール部分に1ないし3個の後述する置 換分α®を有していてもよい炭素数7ないし12個を有 するアラルキルチオ基、(x v i) アリール部分に1な いし3個の後述する置換分α®を有していてもよい炭素 数7ないし12個を有するアラルキルアミノ基、(xv ii) 1-ピロリル基、(xviii) 1-ピロリジニ ル基、(xix)1-イミダゾリル基、(xx)ピペリ ジノ基または(xxi)モルホリノ基を示し、Xaは、 1ないし3個の後述する置換分α®を有していてもよい 炭素数6ないし10個を有するアリール基、または1な いし3個の後述する置換分α®を有していてもよい酸素 原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択され るヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環 の5ないし10員複素芳香環基を示し、置換分α は (i)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のアルキル基、(ii)炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル基、 (iii)ヒドロキシ基、(iv)炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ 基、(v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルコキシ基、(vi)炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシ 基、(vii)炭素数7ないし12個を有するアラルキ ルオキシ基、(viii)炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(ix)炭 素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルキルスルホニル基、(x)ハロゲン原子、(xi)ニ トロ基、(xii)同一もしくは異なって各アルキルが 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ジアルキルアミノ基、(x i i i) 炭素数7ないし12 個を有するアラルキル基、(xiv)炭素数6ないし1 0個を有するアリール基(該アリール部分は炭素数1な いし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル キレンジオキシで置換されていてもよい。)、(xv) 炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ基(該ア リール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直

ないし3個の後述する置換分α®を有していてもよい炭

鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキ シ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されてい てもよい。)、(xvi)炭素数6ないし10個を有す るアリールチオ基(該アリール部分は炭素数1ないし6 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲ ン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン ジオキシで置換されていてもよい。)、(xvii)炭 素数6ないし10個を有するアリールスルホニル基(該 アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコ キシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されて いてもよい。)、(xviii)炭素数6ないし10個 を有するアリールスルホニルアミノ基 (該アリール部分 は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状 のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲ ンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。 該アミノ部分の窒素原子は炭素数1ないし6個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルで置換されていても よい。)、(xix)酸素原子、窒素原子および硫黄原 子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個 含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環 基、(xx)酸素原子、窒素原子および硫黄原子からな る群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する 1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環オキシ 基、(xxi)酸素原子、窒素原子および硫黄原子から なる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有す る1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環チオ 基、(xxii)酸素原子、窒素原子および硫黄原子か らなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有 する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環スル ホニル基、および(xxiii)酸素原子、窒素原子お よび硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1 ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員 複素芳香環スルホニルアミノ基 (該アミノ部分の窒素原 子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルで置換されていてもよい。) からなる群か ら選択されるものを示し、Yaは酸素原子、硫黄原子ま たは式>N-Ria を有する基(式中、Ria は水素原 子、炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖

状のアルキル基または炭素数1ないし8個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基または芳香族アシ ル基を示す。)を示す。]を有するフェニルアルキルカ ルボン酸誘導体、その薬理上許容される塩及びその薬理 上許容されるエステル、下記一般式(Ib)

【0012】 【化11】

$$X^{b}$$
—CO-N-R^{2b}—Y^b— Z^{b} —COOH

(Ib)

(Ib)

【0013】[式中、R1b は水素原子または炭素数1 ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル 基を示し、R2b は炭素数1ないし6個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、R3b は (i) 水素原子、(ii) 炭素数1ないし6個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、(iii)炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル コキシ基、(iv)炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)ハロゲン原 子、(vi)ニトロ基、(vii)同一もしくは異なっ て各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(viii)1な いし3個の後述する置換分α δを有していてもよい炭素 数6ないし10個を有するアリール基または(ix)ア リール部分に1ないし3個の後述する置換分α δを有し ていてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキル 基を示し、R4b は水素原子または炭素数1ないし6個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基を示し、 Z^bは単結合または炭素数1ないし6個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、Woは(i) 炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の アルキル基、(ii)ヒドロキシ基、(iii)炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコ キシ基、(iv)炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)アミノ基、 (vi)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のモノアルキルアミノ基、(vii)同一もしく は異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(vii i)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルおよびアリール部分に1ないし3個の置換 分α を有していてもよい炭素数6ないし10個を有す るアリールを有するN-アルキル-N-アリールアミノ 基、(ix)1ないし3個の後述する置換分α^βを有し ていてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール 基、(x)アリール部分に1ないし3個の後述する置換 分α δを有していてもよい炭素数6ないし10個を有す るアリールオキシ基、(xi)アリール部分に1ないし

3個の後述する置換分α を有していてもよい炭素数6 ないし10個を有するアリールチオ基、(xii)アリ ール部分に1ないし3個の後述する置換分α βを有して いてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールアミ ノ基、(xiii)アリール部分に1ないし3個の後述 する置換分α ゆを有していてもよい炭素数7ないし12 個を有するアラルキル基、(xiv)アリール部分に1 ないし3個の後述する置換分α を有していてもよい炭 素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ基、(x v) アリール部分に1ないし3個の後述する置換分αb を有していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラ ルキルチオ基、(xvi)アリール部分に1ないし3個 の後述する置換分α を有していてもよい炭素数7ない し12個を有するアラルキルアミノ基、(xvii)1 -ピロリル基、(xviii)1-ピロリジニル基、 (xix)1-イミダゾリル基、(xx)ピペリジノ基 または(xxi)モルホリノ基を示し、Xbは、1ない し3個の後述する置換分α δを有していてもよい炭素数 6ないし10個を有するアリール基、または1ないし3 個の後述する置換分α♭を有していてもよい酸素原子。 窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテ ロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5な いし10員複素芳香環基を示し、上記置換分α は (i)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のアルキル基、(ii)炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル基、 (iii)ヒドロキシ基、(iv)炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ 基、(v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルコキシ基、(vi)炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシ 基、(vii)炭素数7ないし12個を有するアラルキ ルオキシ基、(viii)炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(ix)炭 素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルキルスルホニル基、(x)ハロゲン原子、(xi)ニ トロ基、(xii)同一もしくは異なって各アルキルが 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ジアルキルアミノ基、(xiii)炭素数7ないし12 個を有するアラルキル基、(xiv)炭素数6ないし1 0個を有するアリール基(該アリール部分は炭素数1な いし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル キレンジオキシで置換されていてもよい。)、(xv) 炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ基(該ア リール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしく

は分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直

鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキ シ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されてい てもよい。)、(xvi)炭素数6ないし10個を有す るアリールチオ基(該アリール部分は炭素数1ないし6 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲ ン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン ジオキシで置換されていてもよい。)、(xvii)炭 素数6ないし10個を有するアリールスルホニル基(該 アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコ キシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されて いてもよい。)、(xviii)炭素数6ないし10個 を有するアリールスルホニルアミノ基(該アリール部分 は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状 のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲ ンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。 該アミノ部分の窒素原子は炭素数1ないし6個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルで置換されていても

よい。)、(xix)酸素原子、窒素原子および硫黄原 子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個 含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環 基、(xx)酸素原子、窒素原子および硫黄原子からな る群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する 1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環オキシ 基、(xxi)酸素原子、窒素原子および硫黄原子から なる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有す る1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環チオ 基、(xxii)酸素原子、窒素原子および硫黄原子か らなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有 する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環スル ホニル基、および(xxiii)酸素原子、窒素原子お よび硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1 ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員 複素芳香環スルホニルアミノ基 (該アミノ部分の窒素原 子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルで置換されていてもよい。) からなる群か ら選択されるものを示し、Ybは単結合、酸素原子、硫 黄原子または式>N-R5b を有する基(式中、R5b は 水素原子、炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルキル基または炭素数1ないし8個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基または芳香 族アシル基を示す。)を示す。]を有するアミドカルボ ン酸誘導体、その薬理上許容される塩及びその薬理上許 容されるエステル、下記一般式(Ic)

【0014】 【化12】

$$Z_{1c} \xrightarrow{N} W_{1\overline{c}} \xrightarrow{B_{\overline{c}}} W_{2\overline{c}} \xrightarrow{F_{2c}} C \xrightarrow{F_{2c}} C \xrightarrow{F_{3c}} C \xrightarrow{F_{3c}$$

【0015】[式中、 R_{1c} 、 R_{2c} 、及び R_{3c} が同一又は異なって、(i)水素原子、(ii) C_1 - C_6 アルキル基、(iii) C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、(iv) C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、(v) C_1 - C_6 アルキルスルホニル基、(vi) C_1 - C_6 アルキルスルホニル基、(vi) C_1 - C_6 アルキルスルホニル基、(vi) C_6 - C_{10} アリールスルホニル基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、又は(viii) C_7 - C_{16} アラルキルスルホニル基(アリール上に後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)を示し、 A_c が窒素原子又は= C_1 日子基を示し、 C_1 0のでのでは、 C_1 0のでのでのでである。)を示し、 C_1 0のでのでのでのでである。)を示し、 C_1 0のでのでのでのでのでのでのででは、 C_1 0のでのでのでのでのでのでのでのでである。

キシ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シアノ基、(viii)ニトロ基、(ix)C $_3$ -C $_{10}$ シクロアルキル基、(x)C $_6$ -C $_{10}$ アリール基(後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xi)C $_7$ -C $_{16}$ アラルキル基(アリール上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xii)C $_1$ -C $_7$ 脂肪族アシル基、(xiii)C $_4$ -C $_{11}$ シクロアルキルカルボニル基、(xiv)C $_7$ -C $_{11}$ アリールカルボニル基(後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xv)C $_8$ -C $_{17}$ アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xviii)C $_7$ -C $_{11}$ アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xviii)C $_7$ -C $_{11}$ アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xviii)C $_7$ -C $_{11}$ アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)

β。を1若しくは2個有していてもよい。)を示し、Y。が 酸素原子、又はS(0)p基(式中pは0乃至2の整数を示 す。)を示し、Z₁cが(i)水素原子、(ii)C₁-C。アルキル 基、(iii)C1-C6アルコキシ基、(iv)C1-C6アルキルチオ 基、(v)ハロゲン原子、(vi)C₆-C₁₀アリール基(後述する 置換分α1cを1乃至5個有していてもよい。)、(vii)C7 $-C_{16}$ アラルキル基(アリール上に後述する置換分 α_{1c} を 1乃至5個有していてもよい。)、(viii) C_6-C_{10} アリー ルオキシ基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有してい てもよい。)、(ix)C₇-C₁₆アラルキルオキシ基(アリール 上に後述する置換分 $lpha_{1c}$ を1乃至5個有していてもよ い。)、(x)C3-C10シクロアルキルオキシ基、(xi)C3-C10 シクロアルキルチオ基、(xii)飽和複素環オキシ基(後述 する置換分α1cを1乃至5個有していてもよい。)、(xi ii)単環式複素芳香環オキシ基(後述する置換分α_{1c}を1 乃至5個有していてもよい。)、(xiv)Cg-C₁₀アリールチ オ基(後述する置換分α1cを1乃至5個有していてもよ い。)、(xv)C₁-C₁₆アラルキルチオ基(アリール上に後述 する置換分α_{1c}を1乃至5個有していてもよい。)、(xv i)飽和複素環チオ基(後述する置換分α_{1c}を1乃至5個 有していてもよい。)、(xvii)単環式複素芳香環チオ基 (後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよ い。)、(xviii)アミノ基(後述する置換分 α_{1c} を1若しく は2個有していてもよい。)、又は(xix)ヒドロキシ基を 示し、置換分 α_{1c} が、(i) C_1 - C_6 アルキル基、(ii) C_1 - C_6 ハロゲノアルキル基、(iii)C₁-C₆アルコキシ基、(iv)ハ ロゲン原子、(v)ヒドロキシ基、(vi)シアノ基、(vii)ニ トロ基、(viii)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(ix) C₆-C₁₀ アリール基(後述する置換分β。を1乃至5個有していて もよい。)、(x)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述 する置換分βcを1乃至5個有していてもよい。)、(xi)

 C_1-C_7 脂肪族アシル基、 $(xii)C_4-C_{11}$ シクロアルキルカル ボニル基、(xiii)C₇-C₁₁アリールカルボニル基(後述す る置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xiv)Cg-C17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置 換分 eta_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xv)単環式 複素芳香環カルボニル基(後述する置換分名。を1乃至5 個有していてもよい。)、(xvi)カルバモイル基、(xvii) C7-C11 アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述 する置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi ii)アミノ基(後述する置換分 β 。を1若しくは2個有して いてもよい。)、又は(xix)カルボキシル基を示し、置換 \mathcal{H}_{c} が、(i)C₁-C₁₀アルキル基、(ii)ハロゲン原子、(i ii)C₆-C₁₀アリール基(後述する置換分₇。を1乃至5個 有していてもよい。)、(iv)C₇-C₁₆アラルキル基(アリー ル上に後述する置換分~。を 1 乃至 5 個有していてもよ い。)、(v)C₁-C₇脂肪族アシル基、(vi) C₇-C₁₁アリール カルボニル基(後述する置換分でを1乃至5個有してい てもよい。)、(vii) Cg-C₁₇アラルキルカルボニル基(ア リール上に後述する置換分~。を1乃至5個有していて もよい。)、(viii)C₄-C₁₁シクロアルキルカルボニル 基、(ix)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換 分γcを1乃至5個有していてもよい。)、(x)カルバモ イル基、又は(xi)C7-C11アリールアミノカルボニル基 (アリール上に後述する置換分~。を1乃至5個有してい てもよい。)を示し、置換分ァcが、C1-C6アルキル基、C ₁-G,ハロゲノアルキル基、ハロゲン原子、又はヒドロキ シ基を示す。]を有するα-置換カルボン酸誘導体、その 薬理上許容されるエステル類、その薬理上許容されるア ミド体及びその薬理上許容される塩、下記一般式(Id) [0016]

【化13】

【0017】〔式中、R_{1d}、R_{2d}、及びR_{3d}が同一又は 異なって、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C $_{6}$ - C_{10} アリール基(後述する置換分 α_{1d} を1乃至5個有し ていてもよい。)、(iv)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上 に後述する置換分 α1αを1乃至5個有していてもよ い。)、(v)C1-C6アルキルスルホニル基、(vi)C1-C6ハロ ゲノアルキルスルホニル基、(vii)C₆-C₁₀アリールスル ホニル基(後述する置換分α1αを1乃至5個有していて もよい。)、又は(vi ii)C₇-C₁₈アラルキルスルホニル基 (アリール上に後述する置換分α1dを1乃至5個有して いてもよい。)を示し、Aaが窒素原子又は=CH-基を示 し、B₄が酸素原子又は硫黄原子を示し、W₁₄がC₁-C₈ア ルキレン基を示し、W2dが単結合又はC1-C8アルキレン

基を示し、X_dが、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル 基、(iii)C1-C6ハロゲノアルキル基、(iv)C1-C6アルコ キシ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シ アノ基、(viii)ニトロ基、(ix)Cg-C10シクロアルキル 基、(x)C₆-C_{1 0}アリール基(後述する置換分βαを 1 乃至 5個有していてもよい。)、 $(xi)C_7-C_{16}$ アラルキル基(ア リール上に後述する置換分β』を1乃至5個有していて もよい。)、(xii)C1-C7脂肪族アシル基、(xiii)C4-C11 シクロアルキルカルボニル基、(xiv)C₇-C₁₁アリールカ ルボニル基(後述する置換分β。を1乃至5個有していて もよい。)、(xv)Cg-C17アラルキルカルボニル基(アリー ル上に後述する置換分βαを1乃至5個有していてもよ い。)、(xvi)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する

置換分 $\beta_{\mathfrak{a}}$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カ ルバモイル基、(xviii)C₁-C₁₁アリールアミノカルボニ ル基(アリール上に後述する置換分 $eta_{\mathfrak{a}}$ を1乃至5個有し ていてもよい。)、又は(xix)アミノ基(後述する置換分 β_d を1若しくは2個有していてもよい。)を示し、 Y_d が 酸素原子、又はS(0)p基(式中pは0乃至2の整数を示 す。)を示し、Z₂₄が、飽和複素環基(後述する置換分α $_{1d}$ を1乃至5個有していてもよい。)、又は C_6 - C_{10} アリ ール基(後述する置換分α_{2d}を1乃至5個有する。)を示 し、置換分α_{1d}が、(i)C₁-C₆アルキル基、(ii)C₁-C₆ハ ロゲノアルキル基、(iii)C₁-C₆アルコキシ基、(iv)ハロ ゲン原子、(v)ヒドロキシ基、(vi)シアノ基、(vii)ニト ロ基、(viii)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(ix) C₆-C₁₀ア リール基(後述する置換分 $oldsymbol{eta}_{oldsymbol{d}}$ を $oldsymbol{1}$ 乃至5個有していても よい。)、(x)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上に後述す る置換分 $oldsymbol{eta}_{ extsf{d}}$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xi) C_1 $-C_7$ 脂肪族アシル基、 $(xii)C_4-C_{11}$ シクロアルキルカルボ ニル基、(xiii)C7-C11アリールカルボニル基(後述する 置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、 $(xiv)C_8$ -C17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換 $etaeta_d$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xv)単環式複 素芳香環カルボニル基(後述する置換分 $oldsymbol{eta}_{
m d}$ を1乃至5個 有していてもよい。)、(xvi)カルバモイル基、(xvii) C 7-C11アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述す る置換分 $oldsymbol{eta}_{
m d}$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii i)アミノ基(後述する置換分 $oldsymbol{eta}_{
m d}$ を1若しくは2個有して いてもよい。)、又は(xix)カルボキシル基を示し、置換 分α_{2d}が、(i)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(ii)C₆-C₁₀ア リール基(後述する置換分 $oldsymbol{eta}_{
m d}$ を1乃至5個有していても よい。)、(iii)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上に後述 する置換分 eta_d を1乃至5個有していてもよい。)、(iv) C_1 - C_7 脂肪族アシル基、 $(v) C_4$ - $C_{1\,1}$ シクロアルキルカルボ ニル基、(vi)C₇-C₁₁アリールカルボニル基(後述する置 換分 $eta_{
m d}$ を1乃至5個有していてもよい。)、(vii) $C_{
m g}$ -C 17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換 $etaeta_{f d}$ を1乃至5個有していてもよい。)、(viii) 単環式 複素芳香環カルボニル基(後述する置換分β を1乃至5 個有していてもよい。)、又は(ix)C7-C11アリールアミ ノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 $oldsymbol{eta}_{oldsymbol{d}}$ を $oldsymbol{1}$ 乃 至5個有していてもよい。)を示し、置換分 $oldsymbol{eta}_{oldsymbol{d}}$ が、(i)C $_1$ - C_{10} アルキル基、(ii)ハロゲン原子、(iii) C_6 - C_{10} ア リール基(後述する置換分で。を1乃至5個有していても よい。)、(iv)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述す る置換分 γ_{d} を1乃至5個有していてもよい。)、 $(\mathsf{v})\mathsf{C}_{\mathsf{l}}$ - C_7 脂肪族アシル基、(vi) C_7 - C_{11} アリールカルボニル基 (後述する置換分 r_d を1乃至5個有していてもよ い。)、(vii) C₈-C₁₇アラルキルカルボニル基(アリール 上に後述する置換分で4を1乃至5個有していてもよ い。)、(viii)C4-C11シクロアルキルカルボニル基、(i x) 単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換分 γ_d を 1乃至5個有していてもよい。)、(x)カルバモイル基、 又は(xi) C_7 - C_{11} アリールアミノカルボニル基(アリール 上に後述する置換分 $\gamma_{
m d}$ を1乃至5個有していてもよ い。)を示し、置換分 γ_d が、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 ハ ロゲノアルキル基、ハロゲン原子、又はヒドロキシ基を 示す。]を有するα-置換カルボン酸誘導体、その薬理上 許容されるエステル類、その薬理上許容されるアミド体 及びその薬理上許容される塩、並びに、下記一般式(I e)

【0018】 【化14】

$$Z_{3e}$$
 S N W_{1e} B_{e} W_{2e} C $COOid$ W_{2e} C $COOid$ W_{3e} R_{3e}

【0019】[式中、 R_{1e} 、 R_{2e} 、及び R_{3e} が同一又は異なって、(i)水素原子、(ii) C_1 - C_6 アルキル基、(iii) C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)、(iv) C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)、(v) C_1 - C_6 アルキルスルホニル基、(vi) C_1 - C_6 ハロゲノアルキルスルホニル基、(vii) C_6 - C_{10} アリールスルホニル基(後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)、又は(viii) C_7 - C_{16} アラルキルスルホニル基(アリール上に後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)、又は(viii) C_7 - C_{16} アラルキルスルホニル基(アリール上に後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)を示し、 A_e が窒素原子又は二CH-基を示し、 B_e が酸素原子又は硫黄原子を示し、 W_{1e} が C_1 - C_8 アルキレン基を示し、 W_{2e} が単結合又は C_1 - C_6 アルキレン

基を示し、 X_e が、(i)水素原子、(ii) C_1 - C_6 アルキル基、(iii) C_1 - C_6 アルロゲノアルキル基、(iv) C_1 - C_6 アルコキシ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シアノ基、(viii)ニトロ基、(ix) C_3 - C_{10} シクロアルキル基、 $(x)C_6$ - C_{10} アリール基(後述する置換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xi) C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に後述する置換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xii) C_1 - C_7 脂肪族アシル基、(xiii) C_4 - C_{11} シクロアルキルカルボニル基、(xiv) C_7 - C_{11} アリールカルボニル基(後述する置換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xv) C_8 - C_{17} アラルキルカルボニル基(アリールカルドニル基(後述する置換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi) C_8 - C_{17} アラルキルカルボニル基(後述する

置換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カ ルバモイル基、(xviii)Cy-C₁₁アリールアミノカルボニ ル基(アリール上に後述する置換分 $eta_{f e}$ を1乃至5個有し ていてもよい。)、又は(xix)アミノ基(後述する置換分 β_e を1若しくは2個有していてもよい。)を示し、 Y_e が 酸素原子、又はS(0)p基(式中pは0乃至2の整数を示 す。)を示し、Z_{3e}が(i)C₁-C₆アルキル基、(ii)C₆-C₁₀ アリール基(後述する置換分 $lpha_1$ 。を1乃至5個有してい てもよい。)、(iii)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上に 後述する置換分 $lpha_{1e}$ を1乃至5個有していてもよ い。)、(iv)C₃-C₁₀シクロアルキル基、又は(v)飽和複素 環基(後述する置換分αι。を1乃至5個有していてもよ い。)を示し、置換分α1eが、(i)C1-C6アルキル基、(i i)C₁-C₆ハロゲノアルキル基、(iii)C₁-C₆アルコキシ 基、(iv)ハロゲン原子、(v)ヒドロキシ基、(vi)シアノ 基、(vii)ニトロ基、(viii)Cg-C10シクロアルキル基、 (ix) C₆-C₁₀アリール基(後述する置換分β_eを1乃至5 個有していてもよい。)、(x)C₇-C₁₆アラルキル基(アリ ール上に後述する置換分 β_e を1乃至5個有していても よい。)、(xi)C₁-C₇脂肪族アシル基、(xii)C₄-C₁₁シク ロアルキルカルボニル基、(xiii)C7-C11アリールカルボ ニル基(後述する置換分eta。を1乃至5個有していてもよ い。)、(xiv)C₈-C₁₇アラルキルカルボニル基(アリール 上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよ い。)、(xv)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置 換分 β 。を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)カル バモイル基、(xvii) C7-C11アリールアミノカルボニル 基(アリール上に後述する置換分eta。を1乃至5個有して いてもよい。)、(xviii)アミノ基(後述する置換分β。を 1若しくは2個有していてもよい。)、又は(xix)カルボ キシル基を示し、置換分 β 。が、 $(i)C_1-C_{10}$ アルキル基、 (ii)ハロゲン原子、(iii) C₆-C₁₀アリール基(後述する 置換分 γ_e を1乃至5個有していてもよい。)、(iv) G_r -C 16アラルキル基(アリール上に後述する置換分で。を1乃 至5個有していてもよい。)、(v)C1-C7脂肪族アシル 基、(vi) C7-C11アリールカルボニル基(後述する置換分 γ₈を1乃至5個有していてもよい。)、(vii) C₈-C₁₇ア ラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換分γ。 を1乃至5個有していてもよい。)、(viii)C4-C11シク ロアルキルカルボニル基、(ix)単環式複素芳香環カルボ ニル基(後述する置換分で。を1乃至5個有していてもよ い。)、(x)カルバモイル基、又は(xi)C7-C11アリールア ミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分で_eを1 乃至5個有していてもよい。)を示し、置換分 r_e が、 c_1 $-C_6$ アルキル基、 C_1 - C_6 ハロゲノアルキル基、ハロゲン原 子、又はヒドロキシ基を示す。]を有するα-置換カルボ ン酸誘導体、その薬理上許容されるエステル類、その薬 理上許容されるアミド体及びその薬理上許容される塩か ら選ばれる1種又は2種以上である、上記(1)に記載 の医薬組成物、(3)インスリン抵抗性改善剤が、5-

[4-(6-メトキシー1-メチルー1 Hーベンゾイミ ダゾール-2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジン -2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、 上記(1)に記載の医薬組成物、(4)利尿剤が、アセ タゾラミド、アゾセミド、アミロライド、イソソルビ ト、エタクリン酸、カンレノ酸カリウム、クロルタリド ン、シクロペンチアジド、スピロノラクトン、トラセミ ド、トリアムテレン、トリクロルメチアジド、ヒドロク ロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ピレタニド、ブ メタニド、フロセミド、ベンチルヒドロクロロチアジ ド、ペンフルチジド、メチクロチアジド、メトラゾン及 びメフルシドから選ばれる1種又は2種以上である、上 記(1)乃至(3)に記載の医薬組成物、(5)利尿剤 が、ENaC阻害剤から選ばれる1種又は2種以上であ る、上記(1)乃至(3)に記載の医薬組成物、(6) 利尿剤が、アミロライドである、上記(1)乃至(3) に記載の医薬組成物、(7)利尿剤及びインスリン抵抗 性改善剤を含有する糖尿病の予防剤又は治療剤、(8) インスリン抵抗性改善剤が、5- [4-(6-メトキシ -1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメ トキシ) ベンジル] チアゾリジン-2,4-ジオン又は その薬理上許容される塩である、上記(7)に記載の糖 尿病の予防剤又は治療剤、(9)利尿剤が、アミロライ ドである、上記(7)又は(8)に記載の糖尿病の予防 剤又は治療剤、(10)利尿剤及びインスリン抵抗性改 善剤を含有する、浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留 を予防又は治療する作用を有する、糖尿病の予防剤又は 治療剤、(11)インスリン抵抗性改善剤が、5-[4 - (6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾ ールー2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジンー 2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、上 記(10)に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤、(1 2) 利尿剤が、アミロライドである、上記(10) 又は (11)に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤、(13) 利尿剤及びインスリン抵抗性改善剤を含有する、インス リン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又 は胸水貯留を予防又は治療する作用を有する、糖尿病の 予防剤又は治療剤、(14)インスリン抵抗性改善剤 が、5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベ ンゾイミダゾールー2-イルメトキシ) ベンジル] チア ゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩 である、上記(13)に記載の糖尿病の予防剤又は治療 剤、(15)利尿剤が、アミロライドである、上記(1 3) 又は(14)に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤、 (16) 利尿剤を含有することにより浮腫、心肥大、体 液貯留又は胸水貯留を予防又は治療する作用を有する、 インスリン抵抗性改善剤を含有する糖尿病の予防剤又は 治療剤、(17)インスリン抵抗性改善剤が、5-[4 - (6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミダゾ ールー2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジンー

2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、上 記(16)に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤、(1 8) 利尿剤が、アミロライドである、上記(16) 又は (17) に記載の糖尿病の予防剤又は治療剤、(19) 利尿剤とインスリン抵抗性改善剤とを、同時に又は相前 後して投与することによる、糖尿病の予防又は治療方 法、(20)インスリン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾー ルー2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジンー2, 4-ジオン又はその薬理上許容される塩である、上記 (19)に記載の糖尿病の予防又は治療方法、(21) 利尿剤が、アミロライドである、上記(19)又は(2 0)に記載の糖尿病の予防又は治療方法、(22)利尿 剤とインスリン抵抗性改善剤との併用、(23)インス リン抵抗性改善剤が、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1 Hーベンゾイミダゾールー2ーイルメトキ シ) ベンジル] チアゾリジン-2, 4-ジオン又はその 薬理上許容される塩である、上記(22)に記載の併 用、(24)利尿剤が、アミロライドである、上記(2 2) 又は(23) に記載の併用、(25) 利尿剤を投与 することによる、インスリン抵抗性改善剤に起因する浮 腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留の予防方法、(2) 6) 利尿剤が、アミロライドである、上記(25) に記 載のインスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留の予防方法、(27)インスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留を予防又は治療するための、利尿剤の使用、(28)利尿剤が、アミロライドである、上記(27)に記載の利尿剤の使用、(29)インスリン抵抗性改善剤に起因する浮腫、心肥大、体液貯留又は胸水貯留を予防するための、利尿剤の投与、(30)利尿剤が、アミロライドである、上記(29)に記載の利尿剤の投与、(31)アミロライド及び5- [4-(6-メトキシー1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン又はその薬理上許容される塩を含有する医薬組成物である。

【0020】本発明において、「インスリン抵抗性改善 剤」とは、インスリン抵抗性を改善し、インスリン感受 性を増強する薬物であれば特に限定はないが、例えば、 トログリタゾン、以下の化学構造式で表わされるピオグ リタゾン、ロジグリタゾン、JTT-501、MCC-555、GI-262 570、YM-440、KRP-297、T-174、NC-2100、BMS-298585、 AZ-242、NN-622、

【0021】 【化15】

[0022]

【化16】

【0023】5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ)ベンジル]チアゾリジン-2,4-ジオン及びその薬理上許容される塩、下記一般式(Ia)

【0024】 【化17】

$$X^a$$
 \longrightarrow R^{3a} \longrightarrow R^{3a} \longrightarrow Z^a \longrightarrow Z^a \longrightarrow X^a \longrightarrow

【0025】[式中、R¹a は水素原子または炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基を示し、R²a は炭素数2ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、R³a は(i)水素原子、(ii)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、(iii)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、(iv)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)ハロゲンルコキシ基、(vi)二トロ基、(vii)同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(viii)1ないも3個の後述する置換分α。を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール基または(ix)ア

リール部分に1ないし3個の後述する置換分α を有し ていてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキル 基を示し、Zºは単結合または炭素数1ないし6個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、W ○は(i)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルキル基、(i i)ヒドロキシ基、(i i i) 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルコキシ基、(i v)炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)ア ミノ基、(vi)炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基、(vii)同 一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を 有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、 (viii)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキルおよびアリール部分に1ないし3 個の置換分α®を有していてもよい炭素数6ないし10 個を有するアリールを有するN-アルキル-N-アリー ルアミノ基、(ix)1ないし3個の後述する置換分α ■を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するア リール基、(x)アリール部分に1ないし3個の後述す る置換分α。を有していてもよい炭素数6ないし10個 を有するアリールオキシ基、(x i)アリール部分に1 ないし3個の後述する置換分α®を有していてもよい炭 素数6ないし10個を有するアリールチオ基、(xi i) アリール部分に1ないし3個の後述する置換分α^a を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリ ールアミノ基、(xiii)アリール部分に1ないし3 個の後述する置換分αΦを有していてもよい炭素数7な いし12個を有するアラルキル基、(xiv)アリール 部分に1ないし3個の後述する置換分α Φ を有していて もよい炭素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ 基、(xv)アリール部分に1ないし3個の後述する置 換分α®を有していてもよい炭素数7ないし12個を有 するアラルキルチオ基、(xvi)アリール部分に1な いし3個の後述する置換分α Φ を有していてもよい炭素 数7ないし12個を有するアラルキルアミノ基、(xv ii) 1-ピロリル基、(xviii) 1-ピロリジニ ル基、(xix)1-イミダゾリル基、(xx)ピペリ ジノ基または(xxi)モルホリノ基を示し、Xªは、 1ないし3個の後述する置換分α®を有していてもよい 炭素数6ないし10個を有するアリール基、または1な いし3個の後述する置換分α Φ を有していてもよい酸素 原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択され るヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環 の5ないし10員複素芳香環基を示し、置換分α は (i)炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のアルキル基、(ii)炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル基、 (i i i) ヒドロキシ基、(i v) 炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ 基、(v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルコキシ基、(vi)炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシ 基、(vii)炭素数7ないし12個を有するアラルキ ルオキシ基、(viii)炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(ix)炭 素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルキルスルホニル基、(x)ハロゲン原子、(xi)ニ トロ基、(xii)同一もしくは異なって各アルキルが 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ジアルキルアミノ基、(x i i i)炭素数7ないし12 個を有するアラルキル基、(xiv)炭素数6ないし1 0個を有するアリール基(該アリール部分は炭素数1な いし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル キレンジオキシで置換されていてもよい。)、(xv) 炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ基(該ア リール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキ シ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されてい てもよい。)、(xvi)炭素数6ないし10個を有す るアリールチオ基(該アリール部分は炭素数1ないし6 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲ ン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン ジオキシで置換されていてもよい。)、(xvii)炭 素数6ないし10個を有するアリールスルホニル基(該 アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコ キシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されて いてもよい。)、(xviii)炭素数6ないし10個 を有するアリールスルホニルアミノ基(該アリール部分 は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状 のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲ ンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。 該アミノ部分の窒素原子は炭素数1ないし6個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルで置換されていても よい。)、(xix)酸素原子、窒素原子および硫黄原 子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個 含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環 基、(xx)酸素原子、窒素原子および硫黄原子からな る群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する 1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環オキシ 基、(xxi)酸素原子、窒素原子および硫黄原子から なる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有す る1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環チオ 基、(xxii)酸素原子、窒素原子および硫黄原子か らなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有 する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環スル ホニル基、および(xxiii)酸素原子、窒素原子お よび硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1 ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員 複素芳香環スルホニルアミノ基(該アミノ部分の窒素原 子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルで置換されていてもよい。) からなる群か ら選択されるものを示し、Yaは酸素原子、硫黄原子ま たは式>N-R4a を有する基(式中、R4a は水素原 子、炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキル基または炭素数1ないし8個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基または芳香族アシ ル基を示す。)を示す。]を有するフェニルアルキルカ ルボン酸誘導体、その薬理上許容される塩及びその薬理 上許容されるエステル、下記一般式(Ib) 【0026】 【化18】

$$X^{b}$$
—CO-N-R^{2b}-Y^b— Z^{b} -COOH

【0027】[式中、R1b は水素原子または炭素数1 ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル 基を示し、R2b は炭素数1ないし6個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、R3b は (i)水素原子、(ii)炭素数1ないし6個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、(iii)炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル コキシ基、(iv)炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)ハロゲン原 子、(vi)ニトロ基、(vii)同一もしくは異なっ て各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(viii)1な いし3個の後述する置換分α bを有していてもよい炭素 数6ないし10個を有するアリール基または(ix)ア リール部分に1ないし3個の後述する置換分α゚を有し ていてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキル 基を示し、R4b は水素原子または炭素数1ないし6個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基を示し、 Zbは単結合または炭素数1ないし6個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示し、Wbは(i) 炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の アルキル基、(ii)ヒドロキシ基、(iii)炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコ キシ基、(i v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(v)アミノ基、 (vi)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のモノアルキルアミノ基、(vii)同一もしく は異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、(vii i) 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルおよびアリール部分に1ないし3個の置換 分α δ を有していてもよい炭素数6ないし10個を有す るアリールを有するN-アルキル-N-アリールアミノ 基、(ix)1ないし3個の後述する置換分α^bを有し ていてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール 基、(x)アリール部分に1ないし3個の後述する置換 分α ν を有していてもよい炭素数6ないし10個を有す るアリールオキシ基、(xi)アリール部分に1ないし 3個の後述する置換分α δを有していてもよい炭素数6 ないし10個を有するアリールチオ基、(xii)アリ ール部分に1ないし3個の後述する置換分α゚を有して いてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールアミ

ノ基、(x i i i)アリール部分に1ないし3個の後述 する置換分α Φを有していてもよい炭素数7ないし12 個を有するアラルキル基、(xiv)アリール部分に1 ないし3個の後述する置換分α Φを有していてもよい炭 素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ基、(x v) アリール部分に1ないし3個の後述する置換分αb を有していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラ ルキルチオ基、(xvi)アリール部分に1ないし3個 の後述する置換分α δを有していてもよい炭素数7ない し12個を有するアラルキルアミノ基、(xvii)1 -ピロリル基、(xviii)1-ピロリジニル基、 (xix)1-イミダゾリル基、(xx)ピペリジノ基 または (x x i) モルホリノ基を示し、X^bは、1ない し3個の後述する置換分α δを有していてもよい炭素数 6ないし10個を有するアリール基、または1ないし3 個の後述する置換分α♭を有していてもよい酸素原子、 窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテ ロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5な いし10員複素芳香環基を示し、上記置換分α は (i) 炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のアルキル基、(ii)炭素数1ないし4個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル基、 (i i i) ヒドロキシ基、(i v) 炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ 基、(v)炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルコキシ基、(vi)炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシ 基、(vii)炭素数7ないし12個を有するアラルキ ルオキシ基、(viii)炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、(ix)炭 素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルキルスルホニル基、(x)ハロゲン原子、(xi)ニ トロ基、(xii)同一もしくは異なって各アルキルが 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ジアルキルアミノ基、(xiii)炭素数7ないし12 個を有するアラルキル基、(xiv)炭素数6ないし1 0個を有するアリール基(該アリール部分は炭素数1な いし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、 炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の ハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル キレンジオキシで置換されていてもよい。)、(xv) 炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ基(該ア リール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキ シ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されてい てもよい。)、(xvi)炭素数6ないし10個を有す るアリールチオ基(該アリール部分は炭素数1ないし6 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲ ン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1な いし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン ジオキシで置換されていてもよい。)、(xvii)炭 素数6ないし10個を有するアリールスルホニル基(該 アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数 1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコ キシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されて いてもよい。)、(xviii)炭素数6ないし10個 を有するアリールスルホニルアミノ基(該アリール部分 は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状 のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲ ンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。 該アミノ部分の窒素原子は炭素数1ないし6個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルで置換されていても よい。)、(xix)酸素原子、窒素原子および硫黄原 子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個 含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環 基、(xx)酸素原子、窒素原子および硫黄原子からな る群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する 1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環オキシ 基、(xxi)酸素原子、窒素原子および硫黄原子から なる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有す る1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環チオ 基、(xxii)酸素原子、窒素原子および硫黄原子か らなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有 する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環スル ホニル基、および(xxiii)酸素原子、窒素原子お よび硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1 ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員 複素芳香環スルホニルアミノ基(該アミノ部分の窒素原 子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキルで置換されていてもよい。) からなる群か ら選択されるものを示し、Ybは単結合、酸素原子、硫 黄原子または式>N-R5b を有する基 (式中、R5b は 水素原子、炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは 分枝鎖状のアルキル基または炭素数1ないし8個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基または芳香 族アシル基を示す。)を示す。]を有するアミドカルボ ン酸誘導体、その薬理上許容される塩及びその薬理上許 容されるエステル、下記一般式(Ic)

【0028】 【化19】

$$Z_{1c} \xrightarrow{N} W_{1\overline{c}} \xrightarrow{B_{\overline{c}}} W_{2\overline{c}} \xrightarrow{R_{2c}} COOH$$

【0029】[式中、R_{1c}、R_{2c}、及びR_{3c}が同一又は 異なって、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C $_6$ - C_{10} アリール基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有し ていてもよい。)、(iv)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上 に後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよ い。)、(v)C1-C6アルキルスルホニル基、(vi)C1-C6ハロ ゲノアルキルスルホニル基、(vii)Cg-C10アリールスル ホニル基(後述する置換分α1cを1乃至5個有していて もよい。)、又は(viii) C_7 - C_{16} アラルキルスルホニル基 $(アリール上に後述する置換分<math>\alpha_{1c}$ を1乃至5個有して いてもよい。)を示し、Acが窒素原子又は=CH-基を示 し、 B_c が酸素原子又は硫黄原子を示し、 W_{1c} が C_1 - C_8 ア ルキレン基を示し、W2cが単結合又はC1-C8アルキレン 基を示し、X_cが、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル 基、(iii)C₁-C₆ハロゲノアルキル基、(iv)C₁-C₆アルコ キシ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シ アノ基、(viii)ニトロ基、(ix)Cg-C10シクロアルキル

基、 $(x)C_6-C_{10}$ アリール基(後述する置換分 β_c を1乃至 5個有していてもよい。)、(xi)C7-C16アラルキル基(ア リール上に後述する置換分β。を1乃至5個有していて もよい。)、(xii)C₁-C₇脂肪族アシル基、(xiii)C₄-C₁₁ シクロアルキルカルボニル基、(xiv)C7-C11アリールカ ルボニル基(後述する置換分β。を1乃至5個有していて もよい。)、(xv)C₈-C₁₇アラルキルカルボニル基(アリー ル上に後述する置換分 β_c を1乃至5個有していてもよ い。)、(xvi)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する 置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カ ルバモイル基、(xviii)C7-C11アリールアミノカルボニ ル基(アリール上に後述する置換分 β_c を1乃至5個有し ていてもよい。)、又は(xix)アミノ基(後述する置換分 β_c を1若しくは2個有していてもよい。)を示し、 Y_c が 酸素原子、又はS(0)p基(式中pは0乃至2の整数を示 す。)を示し、Z_{1c}が(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル 基、(iii) C_1 - C_6 アルコキシ基、(iv) C_1 - C_6 アルキルチオ

基、(v)ハロゲン原子、(vi)C₆-C₁₀アリール基(後述する 置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)、(vii)G $-C_{16}$ アラルキル基(アリール上に後述する置換分 α_{1c} を 1乃至5個有していてもよい。)、(viii)C₆-C₁₀アリー ルオキシ基(後述する置換分 $lpha_{1c}$ を1乃至5個有してい てもよい。)、(ix)C7-C16アラルキルオキシ基(アリール 上に後述する置換分 $lpha_{1c}$ を1乃至5個有していてもよ い。)、(x)C3-C10シクロアルキルオキシ基、(xi)C3-C10 シクロアルキルチオ基、(xii)飽和複素環オキシ基(後述 する置換分 $lpha_{1c}$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xi ii)単環式複素芳香環オキシ基(後述する置換分α_{1c}を1 乃至5個有していてもよい。)、(xiv)Cg-C10アリールチ オ基(後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよ い。)、(xv) C7-C16 アラルキルチオ基(アリール上に後述 する置換分 $lpha_{1c}$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xv i)飽和複素環チオ基(後述する置換分 a_{1c}を1 乃至5個 有していてもよい。)、(xvii)単環式複素芳香環チオ基 (後述する置換分 α_{1c} を1乃至5個有していてもよ い。)、(xviii)アミノ基(後述する置換分 α_{1c} を1若しく は2個有していてもよい。)、又は(xix) ヒドロキシ基を 示し、置換分 α_{1c} が、(i) C_1 - C_6 アルキル基、(ii) C_1 - C_6 ハロゲノアルキル基、(iii)C₁-C₆アルコキシ基、(iv)ハ ロゲン原子、(v)ヒドロキシ基、(vi)シアノ基、(vii)ニ トロ基、(vi ii)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(ix) C₆-C₁₀ アリール基(後述する置換分 β_c を1乃至5個有していて もよい。)、(x)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述 する置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xi) C₁-C₇脂肪族アシル基、(xii)C₄-C₁₁シクロアルキルカル ボニル基、(xiii)C₁-C₁₁アリールカルボニル基(後述す

る置換分 eta_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xiv)C 8-C17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置 換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xv)単環式 複素芳香環カルボニル基(後述する置換分分。を1乃至5 個有していてもよい。)、(xvi)カルバモイル基、(xvii) C7-C11 アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述 する置換分 β_c を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi ii)アミノ基(後述する置換分 β_c を1若しくは2個有して いてもよい。)、又は(xix)カルボキシル基を示し、置換 分β_cが、(i)C₁-C₁₀アルキル基、(ii)ハロゲン原子、(i ii)C₆-C₁₀アリール基(後述する置換分γ_cを1乃至5個 有していてもよい。)、(iv)C₇-C₁₆アラルキル基(アリー ル上に後述する置換分~。を1乃至5個有していてもよ い。)、(v)C₁-C₇脂肪族アシル基、(vi) C₇-C₁₁アリール カルボニル基(後述する置換分_ア。を1乃至5個有してい てもよい。)、(vii) Cg-C17アラルキルカルボニル基(ア リール上に後述する置換分ァ。を1乃至5個有していて もよい。)、(viii)C4-C11シクロアルキルカルボニル 基、(ix)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換 $分 \gamma_c$ を1乃至5個有していてもよい。)、(x)カルバモ イル基、又は(xi)Cァ-C₁₁アリールアミノカルボニル基 (アリール上に後述する置換分 γ_c を1乃至5個有してい てもよい。)を示し、置換分ァ。が、C1-Ceアルキル基、C 1-C6ハロゲノアルキル基、ハロゲン原子、又はヒドロキ シ基を示す。]を有するα-置換カルボン酸誘導体、その 薬理上許容されるエステル類、その薬理上許容されるア ミド体及びその薬理上許容される塩、下記一般式(Id) [0030]

【0031】【式中、 R_{1d} 、 R_{2d} 、及び R_{3d} が同一又は異なって、(i)水素原子、(ii) C_1 - C_6 アルキル基、(iii) C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分 α_{1d} を1乃至5個有していてもよい。)、(iv) C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に後述する置換分 α_{1d} を1乃至5個有していてもよい。)、(v) C_1 - C_6 アルキルスルホニル基、(vi) C_1 - C_6 アルキルスルホニル基、(vi) C_6 - C_{10} アリールスルホニル基(後述する置換分 α_{1d} を1乃至5個有していてもよい。)、又は(viii) C_7 - C_{16} アラルキルスルホニル基(アリール上に後述する置換分 α_{1d} を1乃至5個有していてもよい。)を示し、 A_d が窒素原子又は=CH-基を示し、 V_1 dが V_1 - V_2 - V_3 - V_4 - V_4 - V_5 - V_5 - V_6 - $V_$

キシ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シアノ基、(viii)ニトロ基、(ix)C $_3$ -C $_{10}$ シクロアルキル基、(x)C $_6$ -C $_{10}$ アリール基(後述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xi)C $_7$ -C $_{16}$ アラルキル基(アリール上に後述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xii)C $_1$ -C $_7$ 脂肪族アシル基、(xiii)C $_4$ -C $_{11}$ シクロアルキルカルボニル基、(xiv)C $_7$ -C $_{11}$ アリールカルボニル基(後述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)E $_6$ -C $_{17}$ アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xviii)C $_7$ -C $_{11}$ アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カルバモイル基、(xviii)C $_7$ -C $_{11}$ アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)

 β_a を1若しくは2個有していてもよい。)を示し、 Y_a が 酸素原子、又はS(0)p基(式中pは0乃至2の整数を示 す。)を示し、Ζ₂αが、飽和複素環基(後述する置換分α 1dを1乃至5個有していてもよい。)、又はC6-C10アリ ール基(後述する置換分α2αを1乃至5個有する。)を示 し、置換分α_{1d}が、(i)C₁-C₆アルキル基、(ii)C₁-C₆ハ ロゲノアルキル基、(i i i)C₁-C₆アルコキシ基、(iv)ハロ ゲン原子、(v)ヒドロキシ基、(vi)シアノ基、(vii)ニト ロ基、(viii)C₃-C₁₀シクロアルキル基、(ix) C₆-C₁₀ア リール基(後述する置換分 $oldsymbol{eta}_{oldsymbol{d}}$ を $oldsymbol{1}$ 乃至 $oldsymbol{5}$ 個有していても よい。)、(x)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述す る置換分 $oldsymbol{eta}_{ extsf{d}}$ を1乃至5個有していてもよい。)、 $(xi) oldsymbol{\mathcal{C}}_{ extsf{l}}$ -C₇脂肪族アシル基、(xii)C₄-C₁₁シクロアルキルカルボ ニル基、(xiii)C7-C11アリールカルボニル基(後述する 置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xiv) C_8 -C₁₇アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換 $etaeta_d$ を1乃至5個有していてもよい。)、(xv)単環式複 素芳香環カルボニル基(後述する置換分βαを1乃至5個 有していてもよい。)、(xvi)カルバモイル基、(xvii) C 7-C11アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述す る置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii i)アミノ基(後述する置換分 β_d を1若しくは2個有して いてもよい。)、又は(xix)カルボキシル基を示し、置換 分α2gが、(i)Cg-C10シクロアルキル基、(ii)Cg-C10ア リール基(後述する置換分 β_d を1乃至5個有していても よい。)、(iii)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述 する置換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(iv) C_1 - C_7 脂肪族アシル基、 $(v)C_4$ - C_{11} シクロアルキルカルボ ニル基、(vi)C7-C11アリールカルボニル基(後述する置

換分 β_d を1乃至5個有していてもよい。)、(vii) C_8 -C 17アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換 $etaeta_d$ を1乃至5個有していてもよい。)、(viii)単環式 複素芳香環カルボニル基(後述する置換分βαを1乃至5 個有していてもよい。)、又は(ix)C7-C11アリールアミ ノカルボニル基(アリール上に後述する置換分βαを1乃 至5個有していてもよい。)を示し、置換分 β_a が、(i)C 1-C10アルキル基、(ii)ハロゲン原子、(iii) C6-C10ア リール基(後述する置換分γαを1乃至5個有していても よい。)、(iv)C7-C16アラルキル基(アリール上に後述す る置換分 γ_a を1乃至5個有していてもよい。)、(v) C_i - C_7 脂肪族アシル基、(vi) C_7 - C_{11} アリールカルボニル基 (後述する置換分 γ_d を1乃至5個有していてもよ い。)、(vii) Cg-C17アラルキルカルボニル基(アリール 上に後述する置換分~。を1乃至5個有していてもよ い。)、(vi ii)C4-C11シクロアルキルカルボニル基、(i x) 単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換分でdを 1乃至5個有していてもよい。)、(x)カルバモイル基、 又は(xi) C₇-C₁₁アリールアミノカルボニル基(アリール 上に後述する置換分 $r_{
m d}$ を1乃至5個有していてもよ い。)を示し、置換分 r_a が、 C_1 - C_6 アルキル基、 C_1 - C_6 ハ ロゲノアルキル基、ハロゲン原子、又はヒドロキシ基を 示す。]を有するα-置換カルボン酸誘導体、その薬理上 許容されるエステル類、その薬理上許容されるアミド体 及びその薬理上許容される塩、並びに、下記一般式(I

【0032】 【化21】

【0033】〔式中、R_{1e}、R_{2e}、及びR_{3e}が同一又は 異なって、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル基、(iii)C $_6$ - C_{10} アリール基(後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有し ていてもよい。)、(iv)C₇-C₁₆アラルキル基(アリール上 に後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有していてもよ い。)、(v)C1-C6アルキルスルホニル基、(vi)C1-C6ハロ ゲノアルキルスルホニル基、(vii)Cg-C10アリールスル ホニル基(後述する置換分α1.を1乃至5個有していて もよい。)、又は(viii)C₇-C₁₆アラルキルスルホニル基 (アリール上に後述する置換分 α_{1e} を1乃至5個有して いてもよい。)を示し、A。が窒素原子又は=C H−基を示 し、 B_e が酸素原子又は硫黄原子を示し、 W_{1e} が C_1 - C_8 ア ルキレン基を示し、W2eが単結合又はC1-C8アルキレン 基を示し、X_eが、(i)水素原子、(ii)C₁-C₆アルキル 基、(iii)C1-C6ハロゲノアルキル基、(iv)C1-C6アルコ キシ基、(v)ハロゲン原子、(vi)ヒドロキシ基、(vii)シ アノ基、(viii)ニトロ基、(ix)C3-C10シクロアルキル 基、(x)C₆-C₁₀アリール基(後述する置換分β₆を1乃至 5個有していてもよい。)、(xi)C7-C16アラルキル基(ア リール上に後述する置換分β。を1乃至5個有していて もよい。)、(xii)C₁-C₇脂肪族アシル基、(xiii)C₄-C₁₁ シクロアルキルカルボニル基、(xiv)C₇-C₁₁アリールカ ルボニル基(後述する置換分 $oldsymbol{eta}_e$ を1乃至5個有していて もよい。)、(xv)C₈-C₁₇アラルキルカルボニル基(アリー ル上に後述する置換分 $oldsymbol{eta}_{oldsymbol{e}}$ を $oldsymbol{1}$ 乃至 $oldsymbol{5}$ 個有していてもよ い。)、(xvi)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する 置換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xvii)カ ルバモイル基、(xviii)C₇-C₁₁アリールアミノカルボニ ル基(アリール上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有し ていてもよい。)、又は(xix)アミノ基(後述する置換分 β_e を1若しくは2個有していてもよい。)を示し、 Y_e が 酸素原子、又はS(0)p基(式中pは0乃至2の整数を示

す。)を示し、Z3eが(i)C1-C6アルキル基、(ii)C6-C10 アリール基(後述する置換分α1.0を1乃至5個有してい てもよい。)、(iii)Cŋ-C₁6アラルキル基(アリール上に 後述する置換分 $lpha_{1e}$ を1乃至5個有していてもよ い。)、(iv)C3-C10シクロアルキル基、又は(v)飽和複素 環基(後述する置換分α1eを1乃至5個有していてもよ い。)を示し、置換分α_{1e}が、(i)C₁-C₆アルキル基、(i $i)C_1-C_6$ ハロゲノアルキル基、 $(iii)C_1-C_6$ アルコキシ 基、(iv)ハロゲン原子、(v)ヒドロキシ基、(vi)シアノ 基、(vii)ニトロ基、(viii)C3-C10シクロアルキル基、 (ix) C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分 β 。を1乃至5 個有していてもよい。)、(x)C7-C16アラルキル基(アリ ール上に後述する置換分 β 。を1乃至5個有していても よい。)、(xi)C₁-C₇脂肪族アシル基、(xii)C₄-C₁₁シク ロアルキルカルボニル基、(xiii)C7-C11アリールカルボ ニル基(後述する置換分 β 。を1乃至5個有していてもよ い。)、(xiv)C₈-C₁₇アラルキルカルボニル基(アリール 上に後述する置換分β。を1乃至5個有していてもよ い。)、(xv)単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置 換分 β_e を1乃至5個有していてもよい。)、(xvi)カル バモイル基、(xvii) C7-C11アリールアミノカルボニル 基(アリール上に後述する置換分eta。を1乃至5個有して いてもよい。)、(xviii)アミノ基(後述する置換分βeを 1若しくは2個有していてもよい。)、又は(xix)カルボ キシル基を示し、置換分Beが、(i)C1-C10アルキル基、 (ii)ハロゲン原子、(iii) C₆-C₁₀アリール基(後述する 置換分 γ_a を1乃至5個有していてもよい。)、(iv) C_7 -C 16アラルキル基(アリール上に後述する置換分でeを1乃 至5個有していてもよい。)、(v)C1-C7脂肪族アシル 基、(vi) C7-C11 アリールカルボニル基(後述する置換分 γ_eを1乃至5個有していてもよい。)、(vii) C₈-C₁₇ア ラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換分で。 を1乃至5個有していてもよい。)、(viii)C4-C11シク ロアルキルカルボニル基、(ix)単環式複素芳香環カルボ ニル基(後述する置換分 γ_e を1乃至5個有していてもよ い。)、(x)カルバモイル基、又は(xi)C7-C11アリールア ミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分で。を1 乃至5個有していてもよい。)を示し、置換分で。が、C₁ -C₆アルキル基、C₁-C₆ハロゲノアルキル基、ハロゲン原 子、又はヒドロキシ基を示す。]を有するα-置換カルボ ン酸誘導体、その薬理上許容されるエステル類、その薬 理上許容されるアミド体及びその薬理上許容される塩を 挙げることができる。

【0034】ピオグリタゾンは、米国特許第4,687,777 号公報、ロジグリタゾンは、米国特許第5,002,953号公報、JTT-501は、米国特許第5,728,720号公報、MCC-555 は、米国特許第5,594,016号公報、GI-262570は、国際公開第97/31907号公報、YM-440は、米国特許第5,643,931 号公報、KRP-297は、米国特許第6,030,990号公報、T-17 4は米国特許第4,897,393号公報、NC-2100は米国特許第 5,693,651号公報公報、BMS-298585は国際公開第01/2160 2号公報、AZ-242は国際公開99/62872号公報、NN-622は 国際公開99/19313公報にそれぞれ記載された化合物である。

【0035】5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジン-2, 4-ジオン及びその薬理上許容される塩は、特開平9-295970号、EP第0745600号、米国特許第5,886,014号及び国際公開第00/71540号公報に記載の方法にしたがって、製造することができる。

【0036】一般式 (Ia) で表わされる化合物は、国際公開第97/37970号公報に記載されており、製造することができる。

【0037】一般式(Ib)で表わされる化合物は、国際公開第99/18066号公報に記載されており、製造することができる。

【0038】一般式 (Ic)、一般式 (Id) 及び一般式 (Ie) で表わされる化合物は、国際公開第00/59889号公報に記載されており、製造することができる。

【0039】本発明において、「利尿剤」とは、尿の排泄量を増加させる薬物であれば特に限定はないが、例えば、アセタゾラミド、アゾセミド、アミロライド、イソソルビト、エタクリン酸、カンレノ酸カリウム、クロルタリドン、シクロペンチアジド、スピロノラクトン、トラセミド、トリアムテレン、トリクロルメチアジド、ピレタニド、ブメタニド、フロセミド、ベンチルヒドロクロロチアジド、メチクロチアジド、メトラゾン、メフルシド、アミロライドを挙げることができる。好適には、フロセミド、エタクリン酸のようなレープ利尿剤、アミロライド、トリアムテレンのようなENaC(Epitherial Na+ Channels)阻害剤であり、最も好適には、ENaC阻害剤である。

【0040】ループ利尿剤とは、ヘンレループの太い上 行脚にあるNa+-K+-2Cl-共輸送体を阻害する薬 剤であり、好適にはフロセミドである。

ル、1、2-ジメチルブチル、1、3-ジメチルブチル、2、2-ジメチルブチル、2、3-ジメチルブチル、2・3-ジメチルブチル、3、3-ジメチルブチル、1-エチルブチル、2-エチルブチル、1、1、2-トリメチルプロピルまたは1、2、2-トリメチルプロピルであり得、 好適には炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基であり、 更に好適にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチルまたはイソブチルである。R¹a、R³aおよびR⁴aは更により好適には炭素数1ないし3個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルであり、最も好適には炭素数1ないし2個を有するアルキルである。Waは更により好適にはプロピルまたはブチルであり、最適にはブチルである。

【0042】R^{2a}が炭素数2ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示す場合、該アルキレン基は、例えばエチレン、メチルエチレン、エチルエチレン、1、2ージメチルエチレン、1、2ージメチルエチレン、トリメチレン、1ーメチルトリメチレン、1ーエチルトリメチレン、2ーメチルトリメチレン、1、1ージメチルトリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレンまたはヘキサメチレンであり得、 好適には炭素数2ないし5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基であり、 より好適には炭素数2ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基である。

更に好適にはエチレン、メチルエチレンまたはトリメチレンであり、最適にはエチレンである。

【0043】Z^aが炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示す場合、該アルキレン基は、例えばメチレン、エチレン、メチルエチレン、1、1ージメチルエチレン、1、2ージメチルエチレン、トリメチレン、1ーメチルトリメチレン、1、1ージメチルトリメチレン、テトラメチレン、1、1ージメチルトリメチレン、テトラメチレン、ペンタメチレンまたはヘキサメチレンであり得、好適には炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基(例えばメチレン、エチレン、メチルエチレン、エチルン、トリメチレン、1ーメチルトリメチレンまたは2ーメチルトリメチレン)であり、更に好適には炭素数1ないし2個を有するアルキレン基であり、最適にはメチレンである。

【0044】R³aおよびWaが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基を示す場合、該アルコキシ基は、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、sーブトキシまたはイソブトキシであり得、 R³aは好適には炭素数1ないし2個を有するアルコキシ基であり、最適にはメトキシであり、Waは好適には炭素数1ないし3個を有するアルコキシ基であり、更に好適にはエトキシである。

【0045】R3aおよびWaが炭素数1ないし4個を有

する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基を示す場合、該アルキルチオ基は、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sーブチルチオ、tーブチルチオまたはイソブチルチオであり得、R³aは好適には炭素数1ないし2個を有するアルキルチオ基であり、最適にはメチルチオであり、Waは好適には炭素数1ないし3個を有するアルキルチオ基であり、最適にはメチルチオである。

【0046】R³aがハロゲン原子を示す場合、該ハロゲン原子は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子または沃素原子であり得、好適にはフッ素原子、塩素原子または臭素原子であり、最適にはフッ素原子または塩素原子である。

【0047】Weが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基を示す場合、該モノアルキルアミノ基は、例えばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、sーブチルアミノ、セーブチルアミノまたはイソブチルアミノであり得、 好適には炭素数1ないし3個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基であり、最適にはエチルアミノである。

【0048】R³aおよびWaが同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基を示す場合、該ジアルキルアミノ基は、例えばジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジイソプロピルアミノ、ジブチルアミノ、NーメチルーNーエチルアミノまたはNーエチルーNーイソプロピルアミノであり得、好適にはジメチルアミノまたはジエチルアミノであり、最適にはジエチルアミノである。

【0049】R3aおよびWaが1ないし3個の後述する 置換分α を有していてもよい炭素数6ないし10個を 有するアリール基を示す場合、無置換アリール基は、例 えばフェニルまたはナフチルであり得、好適にはフェニ ルである。置換アリール基は、例えば2-メチルフェニ ル、3-メチルフェニル、4-メチルフェニル、4-エ チルフェニル、4ープロピルフェニル、4ーイソプロピ ルフェニル、4-トリフルオロブチルフェニル、4-ヒ ドロキシフェニル、4ーアセトキシフェニル、4ーメト キシフェニル、3、4-メチレンジオキシフェニル、4 -ベンジルオキシフェニル、4-メチルチオフェニル、 4-メチルスルホニルフェニル、4-フルオロフェニ ル、4-クロロフェニル、4-ニトロフェニル、4-ジ メチルアミノフェニル、4-ベンジルフェニル、4-ビ フェニリル、4-フェノキシフェニル、4-フェニルチ オフェニル、4-フェニルスルホニルフェニル、4-フ ェニルスルホニルアミノフェニル、4-(2-ピリジ ル)フェニル、4-(2-ピリジルオキシ)フェニル、 4-(2-ピリジルチオ)フェニルまたは4-(2-ピ リジルスルホニルアミノ)フェニルであり得、好適には 4-x+yフェニル、4-x+yフェニル、4-x+yロピルフェニル、4-x+x+yオフェニルまたは4-yロロフェニルである。

【0050】R3aおよびWaがアリール部分に1ないし 3個の後述する置換分α を有していてもよい炭素数7 ないし12個を有するアラルキル基を示す場合、無置換 アラルキル基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のアルキル基に上記で述べたアリール基 が置換されている基であり、例えばベンジル、フェネチ ル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、1-ナフチルメチルまたは2-ナフチルメチルであり得、R 3aは好適にはベンジルまたはフェネチルであり、最適に はベンジルであり、Waは好適にはベンジル、フェネチ ル、3-フェニルプロピルまたは4-フェニルブチルで あり、最適にはフェネチルまたは3-フェニルプロピル である。置換アラルキル基は、例えば4-メチルベンジ ル、4-トリフルオロメチルベンジル、4-メトキシベ ンジル、3、4-メチレンジオキシベンジル、4-メチ ルチオベンジル、4-メチルスルホニルベンジル、4-フルオロベンジル、4-クロロベンジル、2-(4-メ チルフェニル) エチル、2-(4-メトキシフェニル) エチル、3-(4-メチルフェニル)プロピル、3-(4-メトキシフェニル)プロピル、4-(4-メチル フェニル) ブチルまたは4-(4-メトキシフェニル) ブチルであり得、好適には4-メチルベンジルまたは2 - (4-メチルフェニル)エチルである。

【0051】Waが炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキルおよびアリール部分に1な いし3個の後述する置換分α®を有していてもよい炭素 数6ないし10個を有するアリールを有するN-アルキ ルーNーアリールアミノ基を示す場合、無置換のN-ア ルキル-N-アリールアミノ基の該アルキルは、例えば メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イ ソブチル、s-ブチルまたはt-ブチルであり得、好適 にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル またはイソブチルであり、最適にはメチルまたはエチル である。該アリールは、例えばフェニルまたはナフチル であり得、好適にはフェニルである。無置換N-アルキ ルーNーアリールアミノ基の具体例は、例えばNーメチ ルーN-フェニルアミノ、N-エチル-N-フェニルア ミノ、NープロピルーNーフェニルアミノ、Nーイソプ ロピルーNーフェニルアミノ、NープチルーNーフェニ ルアミノ、N-イソブチル-N-フェニルアミノまたは N-メチル-N-ナフチルアミノであり得、好適にはN -メチル-N-フェニルアミノまたはN-エチル-N-フェニルアミノであり、最適にはN-エチル-N-フェ ニルアミノである。置換N-アルキル-N-アリールア ミノ基は、例えばNーメチルーNー(4-メチルフェニ ル) アミノ、N-エチル-N-(4-メチルフェニル) アミノ、N-メチル-N-(4-メトキシフェニル)ア

ミノまたはN-エチル-N-(4-メトキシフェニル) アミノであり得、N-メチル-N-(4-メチルフェニル)アミノまたはN-エチル-N-(4-メチルフェニル)アミノである。

【0052】Waがアリール部分に1ないし3個の後述する置換分α。を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ基を示す場合、無置換アリールオキシ基は、例えばフェノキシまたはナフチルオキシであり得、好適にはフェノキシである。置換アリールオキシ基は、例えば4-メチルフェノキシ、4-エチルフェノキシ、4-エトキシフェノキシ、4-エトキシフェノキシ、4-エトキシフェノキシ、4-エトキシフェノキシ、4-エチルチオフェノキシ、4-エチルチオフェノキシ、4-エチルチオフェノキシ、4-エチルチオフェノキシ、4-エチルフェノキシまたは4-メチルスルホニルフェノキシであり得、好適には4-メチルフェノキシ、4-エチルフェノキシまたは4-イソプロピルフェノキシである。

【0053】W^aがアリール部分に1ないし3個の後述する置換分α^aを有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールチオ基を示す場合、無置換アリールチオ基は、例えばフェニルチオまたはナフチルチオであり得、好適にはフェニルチオである。置換アリールチオ基は、例えば4ーメチルフェニルチオ、4ーエチルフェニルチオ、4ープロピルフェニルチオ、4ーイソプロピルフェニルチオ、4ーエトキシフェニルチオ、4ーメトキシフェニルチオ、4ーエトキンフェニルチオ、4ーメチルチオフェニルチオ、4ービフェニリルチオまたは4ーメチルフェニルチオ、4ーエチルフェニルチオまたは4ーイソプロピルフェニルチオである。

【0054】Waがアリール部分に1ないし3個の後述する置換分 a を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールアミノ基を示す場合、無置換アリールアミノ基は、例えばフェニルアミノまたはナフチルアミノであり得、好適にはフェニルアミノである。置換アリールアミノ基は、例えば4ーメチルフェニルアミノ、4ーエチルフェニルアミノ、4ープロピルフェニルアミノ、4ーメトキシフェニルアミノ、4ーエチンフェニルアミノ、4ーメチルチオフェニルアミノ、4ーエチルチオフェニルアミノ、4ービフェニリルアミノまたは4ーメチルスルホニルアミノ、4ーエチルフェニルアミノであり得、好適には4ーメチルフェニルアミノ、4ーエチルフェニルアミノまたは4ーイソプロピルフェニルアミノである。

【0055】Wªがアリール部分に1ないし3個の後述する置換分αªを有していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ基を示す場合、無置換アラルキルオキシ基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルオキシ基に上記で述べたアリール基が置換されている基であり、例えばベンジルオ

キシ、フェネチルオキシ、3-フェニルプロピルオキシ、4-フェニルブチルオキシ、1-ナフチルメチルオキシまたは2-ナフチルメチルオキシであり得、好適にはベンジルオキシまたはフェネチルオキシであり、最適にはベンジルオキシである。置換アラルキルオキシ基は、例えば4-メチルベンジルオキシ、4-メトキシベンジルオキシ、2-(4-メチルフェニル)エトキシ、3-(4-メトキシフェニル)プロポキシ、3-(4-メトキシフェニル)プロポキシ、3-(4-メトキシフェニル)プロポキシ、4-(4-メチルフェニル)ブトキシまたは4-(4-メトキシフェニル)ブトキシであり得、好適には4-メチルベンジルオキシまたは2-(4-メチルフェニル)エトキシである。

【0056】Wªがアリール部分に1ないし3個の後述 する置換分α°を有していてもよい炭素数7ないし12 個を有するアラルキルチオ基を示す場合、無置換アラル キルチオ基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状のアルキルチオ基に上記で述べたアリール 基が置換されている基であり、例えばベンジルチオ、フ ェネチルチオ、3-フェニルプロピルチオ、4-フェニ ルブチルチオ、1 ーナフチルメチルチオまたは2 – ナフ チルメチルチオであり得、好適にはベンジルチオまたは フェネチルチオであり、最適にはベンジルチオである。 置換アラルキルチオ基は、例えば4-メチルベンジルチ オ、4-メトキシベンジルチオ、2-(4-メチルフェ ニル) エチルチオ、2-(4-メトキシフェニル) エチ ルチオ、3-(4-メチルフェニル)プロピルチオ、3 - (4-メトキシフェニル) プロピルチオ、4-(4-メチルフェニル) ブチルチオまたは4-(4-メトキシ フェニル) ブチルチオであり得、好適には4-メチルベ ンジルチオまたは2- (4-メチルフェニル) エチルチ 才である。

【0057】Wªがアリール部分に1ないし3個の後述 する置換分α^aを有していてもよい炭素数7ないし12 個を有するアラルキルアミノ基を示す場合、無置換アラ ルキルアミノ基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキルアミノ基に上記で述べたア リール基が置換されている基であり、例えばベンジルア ミノ、フェネチルアミノ、3-フェニルプロピルアミ ノ、4 -フェニルブチルアミノ、1 -ナフチルメチルア ミノまたは2-ナフチルメチルアミノであり得、好適に はベンジルアミノまたはフェネチルアミノであり、最適 にはベンジルアミノである。置換アラルキルアミノ基 は、例えば4-メチルベンジルアミノ、4-メトキシベ ンジルアミノ、2-(4-メチルフェニル) エチルアミ ノ、2-(4-メトキシフェニル) エチルアミノ、3-(4-メチルフェニル) プロピルアミノ、3-(4-メ トキシフェニル) プロピルアミノ、4-(4-メチルフ ェニル) ブチルアミノまたは4-(4-メトキシフェニ ル) ブチルアミノであり得、好適には4-メチルベンジ ルアミノまたは2-(4-メチルフェニル) エチルアミ ノである。

【0058】R⁴aが炭素数1ないし8個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基または芳香族アシル基を示す場合、該アシル基は、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、ペンタノイル、ヘキサノイル、ヘプタノイルまたはオクタノイル、ベンゾイルまたはpートルオイルであり得、好適には炭素数1ないし8個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルカノイル基であり、更に好適には炭素数2ないし5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルカノイル基であり、最適にはアセチル基である。

【0059】Xªが1ないし3個の後述する置換分αªを有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール基を示す場合、無置換アリール基は、例えばフェニルまたはナフチルであり得、好適にはフェニルである。Xªが1ないし3個の後述する置換分αªで置換されているアリール基を示す場合、該置換分の数は好適には1または2個であり、更に好適には1個である。

【0060】Xªが、1ないし3個の後述する置換分αª を有していてもよい酸素原子、窒素原子および硫黄原子 からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含 有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環基 を示す場合、無置換の複素芳香環基としては、1環系ま たは2環系からなる。2環系からなる場合は、うち1環 は少なくとも複素環である。2環系の場合は、縮合環で あり、1環が複素環で他環が炭素環である場合、または 2環共複素環である場合がある。複素環は5または6員 環であり、それらは窒素原子、酸素原子および硫黄原子 からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含 有する。炭素環は炭素数6ないし10個を有するアリー ル基である。1 環系の場合を複素芳香単環基、2 環系の 場合を複素芳香縮合環基という。4個のヘテロ原子を有 する環の場合、好ましくは4個がすべて窒素原子であ り、酸素原子および硫黄原子からなる群から選択される ヘテロ原子が0個の場合であり、3個のヘテロ原子を有 する環の場合、好ましくは3個、2個または1個が窒素 原子であり、1個または2個が酸素原子および硫黄原子 からなる群から選択されるヘテロ原子の場合であり、2 個のヘテロ原子を有する環の場合、好ましくは2個、1 個または0個が窒素原子であり、0個、1個または2個 が酸素原子および硫黄原子からなる群から選択されるへ テロ原子の場合である。Xªが1ないし3個の後述する 置換分ααで置換されている複素芳香環基を示す場合、 該置換分の数は好適には1または2個であり、更に好適 には1個である。

【0061】無置換複素芳香単環基は、例えば2ーピロリル、3ーピロリルのようなピロリル基;2ーフリル、3ーフリルのようなフリル基;2ーチエニル、3ーチエニルのようなチエニル基;2ーピリジル、3ーピリジ

ル、4-ピリジルのようなピリジル基;2-イミダゾリ ル、4-イミダゾリルのようなイミダゾリル基;3-ピ ラゾリル、4-ピラゾリルのようなピラゾリル基;2-オキサゾリル、4-オキサゾリル、5-オキサゾリルの ようなオキサゾリル基: 3-イソオキサゾリル、4-イ ソオキサゾリル、5-イソオキサゾリルのようなイソオ キサゾリル基; 2-チアゾリル、4-チアゾリル、5-チアゾリルのようなチアゾリル基: 3-イソチアゾリ ル、4-イソチアゾリル、5-イソチアゾリルのような イソチアゾリル基;1、2、3-トリアゾール-4-イ ル、1、2、4-トリアゾール-3-イルのようなトリ アゾリル基;1、3、4-チアジアゾール-2-イルの ようなチアジアゾリル基;1、3、4-オキサジアゾー ルー2-イルのようなオキサジアゾリル基; 5-テトラ ゾリルのようなテトラゾリル基;3-ピリダジニル、4 ーピリダジニルのようなピリダジニル基;2-ピリミジ ニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニルのようなピ リミジニル基; ピラジニル基; 1、4-オキサジン-2 ーイル、1、4ーオキサジン-3ーイルのようなオキサ ジニル基;1、4ーチアジン-2-イル、1、4ーチア ジン-3-イルのようなチアジニル基:であり得、無置 換複素芳香縮合環基は、例えばインドール-2-イル、 インドールー3ーイル、インドールー4ーイル、インド ールー5ーイル、インドールー6ーイル、インドールー 7-イルのようなインドリル基: インダゾールー2-イ ル、インダゾール-3-イル、インダゾール-4-イ ル、インダゾールー5ーイル、インダゾールー6ーイ ル、インダゾール-7-イルのようなインダゾリル基; ベンゾフラン-2-イル、ベンゾフラン-3-イル、ベ ンゾフランー4ーイル、ベンゾフランー5ーイル、ベン ゾフラン-6-イル、ベンゾフラン-7-イルのような ベンゾフラニル基;ベンゾチオフェン-2-イル、ベン ゾチオフェン-3-イル、ベンゾチオフェン-4-イ ル、ベンゾチオフェンー5ーイル、ベンゾチオフェンー 6ーイル、ベンゾチオフェンー7ーイルのようなベンゾ チオフェニル基:ベンゾイミダゾール-2-イル、ベン ゾイミダゾールー4ーイル、ベンゾイミダゾールー5ー イル、ベンゾイミダゾールー6ーイル、ベンゾイミダゾ ールーフーイルのようなベンゾイミダゾリル基:ベンゾ オキサゾールー2ーイル、ベンゾオキサゾールー4ーイ ル、ベンゾオキサゾールー5ーイル、ベンゾオキサゾー ルー6ーイル、ベンゾオキサゾールー7ーイルのような ベンゾオキサゾリル基:ベンゾチアゾールー2ーイル、 ベンゾチアゾールー4ーイル、ベンゾチアゾールー5ー イル、ベンゾチアゾール-6-イル、ベンゾチアゾール - 7 - イルのようなベンゾチアゾリル基; 2 - キノリ ル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、6-キノリル、7ーキノリル、8ーキノリルのようなキノリ ル基: 1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソ キノリル、8-イソキノリルのようなイソキノリル基:

1、4-ベンゾオキサジン-2-イル、1、4-ベンゾ オキサジン-3-イルのようなベンゾオキサジニル基; 1、4-ベンゾチアジン-2-イル、1、4-ベンゾチ アジン-3-イルのようなベンゾチアジニル基;ピロロ (2、3-b) ピリジー2-イル、ピロロ(2、3b) ピリジー3ーイルのようなピロロ(2、3-b) ピ リジル基; フロ〔2、3-6〕 ピリジー2-イル、フロ (2、3-b) ピリジー3-イルのようなフロ(2、3 -b〕ピリジル基;チエノ〔2、3-b〕ピリジ-2-イル、チエノ〔2、3-b〕ピリジ-3-イルのような チエノ〔2、3-b〕 ピリジル基;1、8-ナフチリジ ンー2ーイル、1、8ーナフチリジン-3ーイル、1、 5ーナフチリジン-2-イル、1、5-ナフチリジン-3-イルのようなナフチリジニル基;イミダゾ〔4、5 -b] ピリジー2ーイル、イミダゾ〔4、5-b] ピリ ジー5ーイルのようなイミダゾピリジル基;オキサゾロ 〔4、5-b〕ピリジー2ーイル、オキサゾロ〔5、4 -b] ピリジー2ーイルのようなのオキサゾロピリジル 基;およびチアゾロ〔4、5-b〕ピリジー2-イル、 チアゾロ[4、5-c]ピリジ-2-イルのようなチア ゾロピリジル基:であり得る。

【0062】複素芳香単環基は好適には、窒素原子、酸 素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ 原子を1ないし3個有する5員または6員環基であり、 前記例示のピロリル基、フリル基、チエニル基、ピリジ ル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、オキサゾリル 基、イソオキサゾリル基、チアゾリル基、トリアゾリル 基、チアジアゾリル基、オキサジアゾリル基、ピリダジ ニル基、ピリミジニル基またはピラジニル基である。 複素芳香縮合環基は好適には、ベンゼン環と前記窒素原 子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選択される ヘテロ原子を1ないし3個有する5員または6員の複素 芳香単環との縮合環基であり、前記例示のインドリル 基、ベンゾフラニル基、ベンゾチオフェニル基、ベンゾ イミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾ リル基、キノリル基またはイソキノリル基である。 【0063】更に好適には、イミダゾリル基、オキサゾ リル基、ピリジル基、インドリル基、キノリル基または イソキノリル基でり、更により好適にはピリジル基、イ ンドリル基、キノリル基またはイソキノリル基でり、最 適にはピリジル基、キノリル基またはイソキノリル基で

【0064】上記Xªが炭素数6ないし10個を有するアリール基または酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環基を示す場合、該アリール基および複素芳香環基は前述した如く、1ないし3個の置換分α®を有していてもよい。【0065】ここに、置換分α®が炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数

あり、特にピリジル基である。

1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、ハロゲン原子または同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基を示す場合、これらの基は前述のR3aで示したと同様の基をあげることができる。

【0066】置換分α^aが炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル基を示す 場合、該ハロゲン化アルキル基は、例えばクロロメチ ル、ブロモメチル、フルオロメチル、ヨードメチル、ジ フルオロメチル、トリフルオロメチル、ペンタフルオロ エチル、2、2、2ートリフルオロエチル、2、2、2 ートリクロロエチルまたはトリクロロメチルであり得、 好適には1ないし3個のフッ素原子を有するメチルであ り、特に好適にはトリフルオロメチルである。

【0067】置換分α^aが炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ基を示す 場合、該アシルオキシ基は、例えばホルミルオキシ、ア セトキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシ、アク ロイルオキシ、メタアクロイルオキシまたはクロトノイ ルオキシであり得、好適にはアルカノイルオキシ基であ り、更に好適には炭素数1ないし2個を有するアルカノ イルオキシであり、最適にはアセトキシである。

【0068】置換分ααが炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシ基を示す 場合、該アルキレンジオキシ基は、例えばメチレンジオ キシ、エチレンジオキシ、トリメチレンジオキシ、テト ラメチレンジオキシまたはプロピレンジオキシであり 得、好適にはメチレンジオキシまたはエチレンジオキシ であり、特に好適にはメチレンジオキシである。

【0069】置換分α°が炭素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ基を示す場合、該アラルキルオキシ基は、アラルキル部分が R³°で述べたと同意義のアラルキルであるアラルキルオキシ基であり、例えばベンジルオキシ、フェネチルオキシ、3ーフェニルプロポキシ、4ーフェニルブトキシ、1ーナフチルメトキシまたは2ーナフチルメトキシであり得、好適にはベンジルオキシ、フェネチルオキシ、1ーナフチルメトキシまたは2ーナフチルメトキシであり、更に好適にはベンジルオキシである。

【0070】置換分α^aが炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルスルホニル基を示す 場合、該アルキルスルホニル基は、例えばメチルスルホ ニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプ ロピルスルホニル、ブチルスルホニル、イソブチルスル ホニル、sec ーブチルスルホニルまたはセーブチルスル ホニルであり得、好適にはメチルスルホニル、エチルス ルホニルまたはイソプロピルスルホニルであり、特に好 適には炭素数1ないし2個を有するアルキルスルホニル である。

【0071】置換分αaが炭素数7ないし12個を有するアラルキル基を示す場合、該アラルキル基は、R³aで述べたと同意義のアラルキル基であり、例えばベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、1-ナフチルメチルまたは2-ナフチルメチルであり得、好適にはベンジル、フェネチル、1-ナフチルメチルまたは2-ナフチルメチルであり、更に好適にはベンジルである。

【0072】置換分ααが炭素数6ないし10個を有するアリール基(該アリール基は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。)を示す場合、置換部分の該アルキル、ハロゲン化アルキル、アルコキシ、ハロゲンおよびアルキレンジオキシは前述したR3αおよび上記X4の置換分で述べたものと同意義を示す。

【0073】該アリール基は、例えばフェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、4-メチルフェニル、4-トリフルオロメチルフェニル、4-メトキシフェニル、3-エトキシフェニル、4-フルオロフェニル、4-クロロフェニル、3-ブロムフェニルまたは3、4-メチレンジオキシフェニルであり得、好適にはフェニル、4-メトキシフェニルまたは3、4-メチレンジオキシフェニルである。

【0074】置換分α^aが炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ基(該アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。)を示す場合、置換部分の該アルキル、ハロゲン化アルキル、アルコキシ、ハロゲンおよびアルキレンジオキシは前述したものと同意義を示す。

【0075】該アリールオキシ基は、例えばフェノキシ、1ーナフトキシ、2ーナフトキシ、4ーメチルフェノキシ、4ートリフルオロメチルフェノキシ、4ーメトキシフェノキシ、3ーエトキシフェノキシ、4ークロロフェノキシ、3ーブロムフェノキシまたは3、4ーメチレンジオキシフェノキシであり得、好適にはフェノキシである。

【0076】置換分αªが炭素数6ないし10個を有するアリールチオ基(該アリール基は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン

化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。)を示す場合、置換部分の該アルキル、ハロゲン化アルキル、アルコキシ、ハロゲンおよびアルキレンジオキシは前述したものと同意義を示す。

【0077】該アリールチオ基は、例えばフェニルチオ、4ーメチルフェニルチオ、4ートリフルオロメチルフェニルチオ、4ートリフルオロメチルフェニルチオ、4ーメトキシフェニルチオ、3ーエトキシフェニルチオ、4ークロロフェニルチオ、3ーブロムフェニルチオ、3、4ーメチレンジオキシフェニルチオ、1ーナフチルチオまたは2ーナフチルチオであり得、好適にはフェニルチオである。

【0078】置換分ααが炭素数6ないし10個を有するアリールスルホニル基(該アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。)を示す場合、置換部分の該アルキル、ハロゲン化アルキル、アルコキシ、ハロゲンおよびアルキレンジオキシは前述したものと同意義を示す。

【0079】該アリールスルホニル基は、例えばフェニルスルホニル、4ーメチルフェニルスルホニル、4ーメトキシフェニルスルホニル、3ーエトキシフェニルスルホニル、4ークロロフェニルスルホニル、3ーブロムフェニルスルホニル、3、4ーメチレンジオキシフェニルスルホニル、1ーナフチルスルホニルまたは2ーナフチルスルホニルであり得、好適にはフェニルスルホニルである。

【0080】置換分α°が炭素数6ないし10個を有するアリールスルホニルアミノ基(該アリール部分は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ、ハロゲンまたは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシで置換されていてもよい。該アミノ部分の窒素原子は炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルで置換されていてもよ

い。)を示す場合、置換部分の該アルキル、ハロゲン化 アルキル、アルコキシ、ハロゲンおよびアルキレンジオ キシは前述したものと同意義を示す。

【0081】該アリールスルホニルアミノ基は、例えばフェニルスルホニルアミノ、4ーメチルフェニルスルホニルアミノ、4ートリフルオロメチルフェニルスルホニルアミノ、4ーメトキシフェニルスルホニルアミノ、3

ーエトキシフェニルスルホニルアミノ、4-クロロフェニルスルホニルアミノ、3-ブロムフェニルスルホニルアミノ、3、4-メチレンジオキシフェニルスルホニルアミノ、N-メチルフェニルスルホニルアミノ、1-ナフチルスルホニルアミノ、2-ナフチルスルホニルアミノまたはN-メチルフェニルスルホニルアミノであり得、好適にはフェニルスルホニルアミノである。

【0082】置換分α°が酸素原子、窒素原子および硫 黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし 4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳 香環基を示す場合、該基としては、例えばフリル、チエ ニル、オキサゾリル、イソオキサゾリル、チアゾリル、 イミダゾリル、キノリル、イソキノリル、インドリルま たはピリジルであり得、好適にはイミダゾリル、キノリ ルまたはピリジルであり、特に好適にはピリジルであ る。

【0083】置換分α^aが酸素原子、窒素原子および硫 黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし 4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳 香環オキシ基を示す場合、該複素芳香環オキシ基は、例 えばフリルオキシ、チエニルオキシ、オキサゾリルオキ シ、イソオキサゾリルオキシ、チアゾリルオキシ、イミ ダゾリルオキシ、キノリルオキシ、イソキノリルオキ シ、インドリルオキシまたはピリジルオキシであり得、 好適にはイソオキサゾリルオキシまたはピリジルオキシ であり、特に好適にはピリジルオキシである。

【0084】置換分α®が酸素原子、窒素原子および硫 黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし 4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳 香環チオ基を示す場合、該複素芳香環チオ基は、例えば フリルチオ、チエニルチオ、オキサゾリルチオ、イソオ キサゾリルチオ、チアゾリルチオ、イミダゾリルチオ、 キノリルチオ、イソキノリルチオ、インドリルチオまた はピリジルチオであり得、好適にはイソオキサゾリルチ オまたはピリジルチオであり、特に好適にはピリジルチ オである。

【0085】置換分α。が酸素原子、窒素原子および硫 黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし 4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳 香環スルホニル基を示す場合、該複素芳香環スルホニル 基は、例えばフリルスルホニル、チエニルスルホニル、 オキサゾリルスルホニル、イソオキサゾリルスルホニル、 オトアゾリルスルホニル、イミダゾリルスルホニル、 キノリルスルホニル、イソキノリルスルホニル、インド リルスルホニルまたはピリジルスルホニルであり得、好 適にはイミダゾリルスルホニル、イソオキサゾリルスル ホニルまたはピリジルスルホニルであり、特に好適には ピリジルスルホニルである。

【0086】置換分α°が酸素原子、窒素原子および硫

黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし 4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳 香環スルホニルアミノ基(該アミノ部分は窒素原子は炭 素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のア ルキルで置換されていてもよい。)を示す場合、該複素 芳香環スルホニルアミノ基は、例えばフリルスルホニル アミノ、チエニルスルホニルアミノ、オキサゾリルスル ホニルアミノ、イソオキサゾリルスルホニルアミノ、チ アゾリルスルホニルアミノ、イミダゾリルスルホニルア ミノ、N-メチルイミダゾリルスルホニルアミノ、キノ リルスルホニルアミノ、イソキノリルスルホニルアミ ノ、インドリルスルホニルアミノ、ピリジルスルホニル アミノまたはN-メチルピリジルスルホニルアミノであ り得、好適にはイミダゾリルスルホニルアミノ、Nーメ チルイミダゾリルスルホニルアミノ、ピリジルスルホニ ルアミノまたはN-メチルピリジルスルホニルアミノで あり、特に好適にはピリジルスルホニルアミノまたはN -メチルピリジルスルホニルアミノである。

【0087】従って、Xaが置換もしくは無置換の炭素 数6ないし10個を有するアリール基または置換もしく は無置換の酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる 群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1 環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環基を示す場 合、これらの好適な具体例は、フェニル基、1-ナフチ ル基、2-ナフチル基、m-トリル基、p-トリル基、 3-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、3-イ ソプロピルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、 3-t-ブチルフェニル基、4-t-ブチルフェニル 基、4-クロロメチルフェニル基、4-ブロモメチルフ ェニル基、4-フルオロメチルフェニル基、4-ヨード メチルフェニル基、3-ジフルオロメチルフェニル基、 4-トリフルオロメチルフェニル基、4-ペンタフルオ ロエチルフェニル基、4-トリクロロメチルフェニル 基、3-ヒドロキシフェニル基、4-ヒドロキシフェニ ル基、4-ヒドロキシ-3、5-ジメチルフェニル基、 3-アセトキシフェニル基、4-アセトキシフェニル 基、5-アセトキシー2-ヒドロキシー3、4、6-ト リメチルフェニル基、3-メトキシフェニル基、4-メ トキシフェニル基、3-エトキシフェニル基、4-エト キシフェニル基、3-イソプロポキシフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、3、4-メチレンジオキシ フェニル基、ベンジルオキシフェニル基、フェネチルオ キシフェニル基、1-ナフチルメトキシフェニル基、3 -メチルチオフェニル基、4-メチルチオフェニル基、 3-エチルチオフェニル基、4-エチルチオフェニル 基、3-イソプロピルチオフェニル基、4-イソプロピ ルチオフェニル基、3-メチルスルホニルフェニル基、 4-メチルスルホニルフェニル基、3-エチルスルホニ ルフェニル基、4-エチルスルホニルフェニル基、3-イソプロピルスルホニルフェニル基、4-イソプロピル スルホニルフェニル基、3-クロロフェニル基、4-ク ロロフェニル基、3ープロモフェニル基、4ープロモフ ェニル基、4-ニトロフェニル基、4-アミノフェニル 基、3-メチルアミノフェニル基、4-エチルアミノフ ェニル基、3-プロピルアミノフェニル基、4-ブチル アミノフェニル基、3-ジメチルアミノフェニル基、4 -ジエチルアミノフェニル基、3-ジプロピルアミノフ ェニル基、4-ジブチルアミノフェニル基、3-ベンジ ルフェニル基、4-ベンジルフェニル基、3-フェネチ ルフェニル基、4-(1-ナフチルメチル)フェニル 基、3-ビフェニリル基、4-ビフェニリル基、3-(4-メチルフェニル) フェニル基、4-(4-メチル フェニル) フェニル基、3-(4-エチルフェニル) フ ェニル基、3-(4-トリフルオロメチルフェニル)フ ェニル基、4-(4-トリフルオロメチルフェニル)フ ェニル基、3-(4-メトキシフェニル) フェニル基、 4-(4-メトキシフェニル)フェニル基、3-(2、 4-ジメトキシフェニル)フェニル基、4-(2、4-ジメトキシフェニル) フェニル基、3-(2、5-ジメ トキシフェニル) フェニル基、4-(2、5-ジメトキ シフェニル)フェニル基、4-(3-クロロフェニル) フェニル基、4- (4-クロロフェニル) フェニル基、 4-(3-ブロモフェニル)フェニル基、4-(4-ブ ロモフェニル) フェニル基、3-(3、4-メチレンジ オキシフェニル) フェニル基、4-(3、4-メチレン ジオキシフェニル) フェニル基、3-ベンジルフェニル 基、4-ベンジルフェニル基、3-フェノキシフェニル 基、4-フェノキシフェニル基、3-フェニルチオフェ ニル基、4-フェニルチオフェニル基、3-フェニルス ルホニルフェニル基、4-フェニルスルホニルフェニル 基、3-(フェニルスルホニルアミノ)フェニル基、4 (フェニルスルホニルアミノ)フェニル基、3-(N -メチルフェニルスルホニルアミノ)フェニル基、4-(N-メチルフェニルスルホニルアミノ)フェニル基、 3-(イミダゾール-1-イル)フェニル基、4-(イ ミダゾール-1-イル)フェニル基、3-(1-メチル イミダゾールー4ーイル) フェニル基、4-(1-メチ ルイミダゾール-4-イル) フェニル基、3-(2-フ リル) フェニル基、4-(2-フリル) フェニル基、3 - (2-チエニル)フェニル基、4-(2-チエニル) フェニル基、3-(3-チエニル)フェニル基、4-(3-チエニル)フェニル基、3-(2-ピリジル)フ ェニル基、4-(2-ピリジル)フェニル基、3-(3 -ピリジル) フェニル基、4-(3-ピリジル) フェニ ル基、3-(4-ピリジル)フェニル基、4-(4-ピ リジル) フェニル基、4- (イミダゾール-1-イルチ オ) フェニル基、4-(2-フリルチオ) フェニル基、 4-(2-チエニルチオ)フェニル基、4-(2-ピリ ジルチオ) フェニル基、4-(4-ピリジルチオ) フェ ニル基、3-(2-ピリジルスルホニル)フェニル基、

4-(2-ピリジルスルホニル)フェニル基、3-(3 -- ピリジルスルホニル) フェニル基、4-(3-ピリジ ルスルホニル) フェニル基、3-(2-ピリジルスルホ ニルアミノ) フェニル基、3 - (N-メチル-2-ピリ ジルスルホニルアミノ) フェニル基、4 - (2 - ピリジ ルスルホニルアミノ) フェニル基、4 - (N-メチル-2-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、3-(3 -ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、3-(N-メチルー3-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、 4-(3-ピリジルスルホニルアミノ)フェニル基、4 - (N-メチル-3-ピリジルスルホニルアミノ)フェ ニル基、3- (オキサゾール-2-イル) フェニル基、 4-(オキサゾール-2-イル)フェニル基、3-(オ キサゾールー4ーイル) フェニル基、4ー (オキサゾー ルー4-イル) フェニル基、3-(オキサゾール-5-イル) フェニル基、4- (オキサゾール-5-イル) フ ェニル基、3-(チアゾール-2-イル)フェニル基、 4-(チアゾール-2-イル)フェニル基、3-(チア ゾール-4-イル) フェニル基、4- (チアゾール-4 -イル) フェニル基、3 - (チアゾール-5-イル) フ ェニル基、4-(チアゾール-5-イル)フェニル基、 1-メチル-2-ピロリル基、1-フェニル-2-ピロ リル基、1 ーベンジルー2 ーピロリル基、5 ーメチルー 2-フリル基、5-フェニル-2-フリル基、5-メチ ルー2ーチエニル基、5ーフェニルー2ーチエニル基、 5-メチル-3-チエニル基、5-フェニル-3-チエ ニル基、1-メチル-3-ピラゾリル基、1-フェニル -3-ピラゾリル基、1-メチル-2-イミダゾリル 基、1-フェニル-2-イミダゾリル基、1-メチル-4-イミダゾリル基、1-フェニル-4-イミダゾリル 基、1-メチル-2-フェニル-4-イミダゾリル基、 1、5-ジメチル-2-フェニル-4-イミダゾリル 基、1、4-ジメチル-2-フェニル-5-イミダゾリ ル基、4-オキサゾリル基、5-オキサゾリル基、2-メチルー4ーオキサゾリル基、2ーフェニルー4ーオキ サゾリル基、2-メチル-5-オキサゾリル基、2-フ ェニル-5-オキサゾリル基、4-メチル-2-フェニ ルー5-オキサゾリル基、5-メチルー2-フェニルー 4-オキサゾリル基、4-チアゾリル基、5-チアゾリ ル基、2-メチル-4-チアゾリル基、2-フェニルー 4-チアゾリル基、2-メチル-5-チアゾリル基、2 -フェニル-5-チアゾリル基、4-メチル-2-フェ ニルー5ーチアゾリル基、5ーメチルー2ーフェニルー 4-チアゾリル基、1-メチル-3-ピラゾリル基、1 -フェニル-3-ピラゾリル基、3-メチル-5-イソ オキサゾリル基、3-フェニル-5-イソオキサゾリル 基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル 基、3-メチル-5-ピリジル基、3-エチル-5-ピ リジル基、3ーフェニルー5ーピリジル基、2ーメチル -5-ピリジル基、2-エチル-5-ピリジル基、2フェニルー5ーピリジル基、2-ヒドロキシー5-ピリ ジル基、2-メトキシ-5-ピリジル基、2-エトキシ -5-ピリジル基、2-イソプロポキシ-5-ピリジル 基、2-ベンジルオキシ-5-ピリジル基、2-メチル チオー5-ピリジル基、2-エチルチオー5-ピリジル 基、2-イソプロピルチオ-5-ピリジル基、2-メチ ルスルホニルー5ーピリジル基、2-エチルスルホニル -5-ピリジル基、2-イソプロピルスルホニル-5-ピリジル基、2ーベンジル-5-ピリジル基、2-フェ ノキシー5ーピリジル基、2ーフェニルチオー5ーピリ ジル基、2-フェニルスルホニル-5-ピリジル基、2 -フェニルスルホニルアミノ-5-ピリジル基、2-(N-メチルフェニルスルホニルアミノ) -5-ピリジ ル基、3-メチル-6-ピリジル基、3-フェニル-6 ーピリジル基、2-メチル-6-ピリジル基、2-フェ ニルー6-ピリジル基、2-メチルー4-ピリミジニル 基、2-フェニル-4-ピリミジニル基、2-メトキシ -4-ピリミジニル基、2-エトキシ-4-ピリミジニ ル基、2-イソプロポキシ-4-ピリミジニル基、2-メチルチオー4ーピリミジニル基、2ーエチルチオー4 - ピリミジニル基、2-イソプロピルチオー4ーピリミ ジニル基、2-フェニルチオ-4-ピリミジニル基、2 ーメチルスルホニルー4ーピリミジニル基、2-エチル スルホニル-4-ピリミジニル基、2-イソプロピルス ルホニルー4ーピリミジニル基、2-フェニルスルホニ ルー4ーピリミジニル基、2-メチル-5-ピリミジニ ル基、2-フェニル-5-ピリミジニル基、2-メトキ シー5ーピリミジニル基、2-エトキシー5ーピリミジ ニル基、2-イソプロポキシ-5-ピリミジニル基、2 -メチルチオー5-ピリミジニル基、2-エチルチオー 5-ピリミジニル基、2-イソプロピルチオー5-ピリ ミジニル基、2-フェニルチオー5-ピリミジニル基、 2-メチルスルホニル-5-ピリミジニル基、2-エチ ルスルホニルー5ーピリミジニル基、2ーイソプロピル スルホニルー5ーピリミジニル基、2ーフェニルスルホ ニルー5ーピリミジニル基、2ーインドリル基、3ーイ ンドリル基、1-メチルー2-インドリル基、1-メチ ルー3-インドリル基、2-ベンズイミダゾリル基、1 -メチル-2-ベンズイミダゾリル基、2-ベンズオキ サゾリル基、2-ベンズチアゾリル基、2-キノリル 基、3-キノリル基、4-キノリル基、1-イソキノリ ル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基または 8-イソキノリル基であり、好適にはフェニル基、1-ナフチル基、2ーナフチル基、m-トリル基、p-トリ ル基、3-エチルフェニル基、4-エチルフェニル基、 3-イソプロピルフェニル基、4-イソプロピルフェニ ル基、4-トリフルオロメチルフェニル基、3-ヒドロ キシフェニル基、4-ヒドロキシフェニル基、4-ヒド ロキシー3、5ージメチルフェニル基、3ーアセトキシ フェニル基、4-アセトキシフェニル基、5-アセトキ

シー2ーヒドロキシー3、4、6ートリメチルフェニル 基、3-メトキシフェニル基、4-メトキシフェニル 基、3-エトキシフェニル基、4-エトキシフェニル 基、3-イソプロポキシフェニル基、4-イソプロポキ シフェニル基、3、4-メチレンジオキシフェニル基、 ベンジルオキシフェニル基、3-メチルチオフェニル 基、4-メチルチオフェニル基、3-エチルチオフェニ ル基、4-エチルチオフェニル基、3-メチルスルホニ ルフェニル基、4-メチルスルホニルフェニル基、3-エチルスルホニルフェニル基、4-エチルスルホニルフ ェニル基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル 基、3ーベンジルフェニル基、4ーベンジルフェニル 基、3-ビフェニリル基、4-ビフェニリル基、3-(4-メチルフェニル) フェニル基、4-(4-メチル フェニル) フェニル基、3-(4-エチルフェニル) フ ェニル基、3-(4-トリフルオロメチルフェニル)フ ェニル基、4-(4-トリフルオロメチルフェニル)フ ェニル基、3-(4-メトキシフェニル)フェニル基、 4-(4-メトキシフェニル)フェニル基、3-(2、 4-ジメトキシフェニル) フェニル基、4-(2、4-ジメトキシフェニル) フェニル基、3-(2、5-ジメ トキシフェニル) フェニル基、4-(2、5-ジメトキ シフェニル) フェニル基、4-(3-クロロフェニル) フェニル基、4-(4-クロロフェニル)フェニル基、 3-(3、4-メチレンジオキシフェニル)フェニル 基、4-(3、4-メチレンジオキシフェニル)フェニ ル基、3-フェノキシフェニル基、4-フェノキシフェ ニル基、3-フェニルチオフェニル基、4-フェニルチ オフェニル基、3-フェニルスルホニルフェニル基、4 -フェニルスルホニルフェニル基、3- (フェニルスル ホニルアミノ) フェニル基、4-(フェニルスルホニル アミノ) フェニル基、3-(N-メチルフェニルスルホ ニルアミノ) フェニル基、4 - (N-メチルフェニルス ルホニルアミノ) フェニル基、3-(2-ピリジル) フ ェニル基、4-(2-ピリジル)フェニル基、3-(3 -ピリジル) フェニル基、4-(3-ピリジル) フェニ ル基、3-(4-ピリジル)フェニル基、4-(4-ピ リジル)フェニル基、4-(2-ピリジルオキシ)フェ ニル基、4-(4-ピリジルオキシ)フェニル基、4-(2-ピリジルチオ) フェニル基、4-(4-ピリジル チオ)フェニル基、3-(2-ピリジルスルホニル)フ ェニル基、4-(2-ピリジルスルホニル) フェニル 基、3-(3-ピリジルスルホニル)フェニル基、4-(3-ピリジルスルホニル)フェニル基、3-(2-ピ リジルスルホニルアミノ) フェニル基、3 - (N-メチ ル-2-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、4-(2-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、4-(N-メチル-2-ピリジルスルホニルアミノ) フェニ ル基、3-(3-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル 基、3-(N-メチル-3-ピリジルスルホニルアミ

ノ) フェニル基、4-(3-ピリジルスルホニルアミ ノ) フェニル基、4 - (N-メチル-3 - ピリジルスル ホニルアミノ) フェニル基、2-ピリジル基、3-ピリ ジル基、4-ピリジル基、3-メチル-5-ピリジル 基、3-エチル-5-ピリジル基、3-フェニル-5-ピリジル基、2-メチル-5-ピリジル基、2-エチル -5-ピリジル基、2-フェニル-5-ピリジル基、2 -ヒドロキシ-5-ピリジル基、2-メトキシ-5-ピ リジル基、2-エトキシ-5-ピリジル基、2-イソプ ロポキシー5-ピリジル基、2-ベンジルオキシー5-ピリジル基、2-メチルチオ-5-ピリジル基、2-エ チルチオー5ーピリジル基、2-イソプロピルチオー5 - ピリジル基、2 - メチルスルホニル - 5 - ピリジル 基、2-エチルスルホニル-5-ピリジル基、2-イソ プロピルスルホニルー5ーピリジル基、2ーベンジルー 5-ピリジル基、2-フェノキシ-5-ピリジル基、2 -フェニルチオ-5-ピリジル基、2-フェニルスルホ ニルー5-ピリジル基、2-フェニルスルホニルアミノ -5-ピリジル基、2-(N-メチルフェニルスルホニ ルアミノ) -5-ピリジル基、3-メチル-6-ピリジ ル基、3-フェニル-6-ピリジル基、2-メチル-6 ーピリジル基、2-フェニル-6-ピリジル基、2-キ ノリル基、3-キノリル基、4-キノリル基、1-イソ キノリル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基 または8-イソキノリル基であり、 更に好適にはフェニ ル基、mートリル基、pートリル基、3-ヒドロキシフ ェニル基、4ーヒドロキシフェニル基、4ーヒドロキシ -3、5-ジメチルフェニル基、3-アセトキシフェニ ル基、4ーアセトキシフェニル基、5ーアセトキシー2 -ヒドロキシー3、4、6-トリメチルフェニル基、3 - クロロフェニル基、4 - クロロフェニル基、3 - ベン ジルフェニル基、4-ベンジルフェニル基、3-ビフェ ニリル基、4ービフェニリル基、3ーフェノキシフェニ ル基、4-フェノキシフェニル基、3-フェニルチオフ ェニル基、4-フェニルチオフェニル基、3-フェニル スルホニルフェニル基、4-フェニルスルホニルフェニ ル基、3-(フェニルスルホニルアミノ)フェニル基、 4-(フェニルスルホニルアミノ)フェニル基、3-(N-メチルフェニルスルホニルアミノ) フェニル基、 **4 - (N - メチルフェニルスルホニルアミノ) フェニル** 基、3-(2-ピリジル)フェニル基、4-(2-ピリ ジル)フェニル基、3-(3-ピリジル)フェニル基、 4-(3-ピリジル)フェニル基、3-(4-ピリジ ル) フェニル基、4- (4-ピリジル) フェニル基、4 - (2 -ピリジルオキシ) フェニル基、4 - (4 -ピリ ジルオキシ)フェニル基、4-(2-ピリジルチオ)フ ェニル基、4-(4-ピリジルチオ) フェニル基、3-(2-ピリジルスルホニル) フェニル基、4-(2-ピ リジルスルホニル)フェニル基、3-(3-ピリジルス ルホニル)フェニル基、4-(3-ピリジルスルホニ

ル) フェニル基、3-(2-ピリジルスルホニルアミ ノ) フェニル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4 ーピリジル基、2ーメトキシー5ーピリジル基、2ーエ トキシー5-ピリジル基、2-イソプロポキシー5-ピ リジル基、2-ベンジルオキシ-5-ピリジル基、2-メチルチオー5ーピリジル基、2ーエチルチオー5ーピ リジル基、2-メチルスルホニル-5-ピリジル基、2 -エチルスルホニル-5-ピリジル基、2-ベンジル-5-ピリジル基、2-フェニル-5-ピリジル基、3-フェニル-5-ピリジル基、2-フェニル-6-ピリジ ル基、3-フェニル-6-ピリジル基、2-フェノキシ -5-ピリジル基、2-フェニルチオー5-ピリジル 基、2-フェニルスルホニル-5-ピリジル基、2-フ ェニルスルホニルアミノー5-ピリジル基または2-(N-メチルフェニルスルホニルアミノ) -5-ピリジ ル基である。

【0088】Yªが式 >N-R⁴ªを有する基(式中、 R4aは水素原子、炭素数1ないし6個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のアルキル基(R3aで述べたと同意義を 示す。) または炭素数1ないし8個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状の脂肪族アシル基(炭素数1ないし8個を 有するアルカノイル基および炭素数3ないし8個を有す るアルケノイル基を含む) または芳香族アシル基を示 す。)を示す場合、式>N-R^{4a}を有する基は、例えば イミノ、メチルイミノ、エチルイミノ、プロピルイミ ノ、イソプロピルイミノ、ブチルイミノ、イソブチルイ ミノ、s-ブチルイミノ、t-ブチルイミノ、ペンチル イミノ、1-メチルブチルイミノ、2-メチルブチルイ ミノ、3-メチルブチルイミノ、1、1-ジメチルプロ ピルイミノ、1、2-ジメチルプロピルイミノ、2、2 ージメチルプロピルイミノ、1-エチルプロピルイミ ノ、ヘキシルイミノ、1-メチルペンチルイミノ、2-メチルペンチルイミノ、3-メチルペンチルイミノ、4 ーメチルペンチルイミノ、1、1 – ジメチルブチルイミ ノ、1、2-ジメチルブチルイミノ、1、3-ジメチル ブチルイミノ、2、2-ジメチルブチルイミノ、2、3 -ジメチルブチルイミノ、3、3-ジメチルブチルイミ ノ、1-エチルブチルイミノ、1、1、2-トリメチル プロピルイミノ、1、2、2-トリメチルプロピルイミ ノ、アセチルイミノ、プロピオニルイミノ、ブチリルイ ミノ、ペンタノイルイミノ、ヘキサノイルイミノ、ヘプ タノイルイミノ、オクタノイルイミノ、ベンゾイルイミ ノまたはpートルオイルイミノであり得、好適にはイミ ノ基、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のアルキルイミノ基またはアセチルイミノ基であ り、最適にはイミノ基、メチルイミノ基、エチルイミノ 基またはアセチルイミノ基である。

【0089】本発明の前記一般式(Ia)を有するフェニルアルキルカルボン酸は、常法に従って塩基性基を有する場合は酸付加塩にすることができる。そのような塩

は、例えばフッ化水素酸、塩酸、臭化水素酸、沃化水素酸のようなハロゲン化水素酸の塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩のような無機酸塩;メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、エタンスルホン酸のような低級アルカンスルホン酸の塩;ベンゼンスルホン酸の塩;グルタミン酸、アスパラギン酸のようなアミノ酸の塩;酢酸、フマール酸、酒石酸、蓚酸、マレイン酸、リンゴ酸、コハク酸、安息香酸、マンデル酸、アスコルビン酸、乳酸、グルコン酸、クエン酸のようなカルボン酸の塩をあげることができる。好適にはハロゲン化水素酸の塩である。

【0090】更に、前記一般式(Ia)を有する化合物は、カルボキシル基を有するので常法に従って金属塩にすることができる。そのような塩としては、例えばリチウム、ナトリウム、カリウムのようなアルカリ金属塩;カルシウム、バリウム、マグネシウムのようなアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩;等をあげることができる。好適にはアルカリ金属塩である。

【0091】本発明の前記一般式(Ia)を有するフェニルアルキルカルボン酸は、常法に従って薬理上許容されるエステルにすることができる。前記一般式(Ia)を有するフェニルアルキルカルボン酸の薬理上許容されるエステルは、前記一般式(Ia)を有するフェニルアルキルカルボン酸に比べて医学的に使用され、薬理上受け入れられるものであれば特に限定はない。

【0092】本発明の前記一般式(Ia)を有するフェ ニルアルキルカルボン酸のエステルは、例えば炭素数1 ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル 基、炭素数7ないし19個を有するアラルキル基、炭素 数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアル カノイルオキシが置換した炭素数1ないし5個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数1ないし 6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルオキシ カルボニルオキシが置換した炭素数1ないし5個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数5ない し7個を有するシクロアルキルカルボニルオキシが置換 した炭素数1ないし5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキル基、炭素数5ないし7個を有するシクロア ルキルオキシカルボニルオキシが置換した炭素数1ない し5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、 炭素数6ないし10個を有するアリールカルボニルオキ シが置換した炭素数1ないし5個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキル基、炭素数6ないし10個を有す るアリールオキシカルボニルオキシが置換した炭素数1 ないし5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル 基、および5位に置換分として炭素数1ないし6個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルを有する2-オ キソー1、3-ジオキソレン-4-イル基をあげること ができる。

【0093】ここに、炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキル基および炭素数1ないし 6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基は、 例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチ ル、イソブチル、sーブチル、tーブチル、ペンチル、 1-メチルブチル、2-メチルブチル、3-メチルブチ ル、1、1 - ジメチルプロピル、1、2 - ジメチルプロ ピル、2、2-ジメチルプロピル、1-エチルプロピ ル、ヘキシル、1 - メチルペンチル、2 - メチルペンチ ル、3-メチルペンチル、4-メチルペンチル、1、1 ージメチルブチル、1、2-ジメチルブチル、1、3-ジメチルブチル、2、2-ジメチルブチル、2、3-ジ メチルブチル、3、3ージメチルブチル、1ーエチルブ チル、2-エチルブチル、1、1、2-トリメチルプロ ピルまたは1、2、2-トリメチルプロピルであり得、 好適には炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキル基であり、更に好適にはメチル、エチ ル、プロピル、イソプロピル、ブチルまたはイソブチル であり、最適にはメチルまたはエチルである。

【0094】炭素数7ないし19個を有するアラルキル基は、例えばベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチルまたはジフェニルメチルであり得、好適にはベンジルである。 炭素数5ないし7個を有するシクロアルキル基は、例えばシクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルであり、好適にはシクロヘキシルである。

【0095】炭素数6ないし10個を有するアリール基は、例えばフェニルまたはナフチルであり得、好適にはフェニルである。

【0096】好適なエステル残基の具体例は、例えばメ チル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソ ブチル、セーブチル、ベンジル、アセトキシメチル、1 (アセトキシ) エチル、プロピオニルオキシメチル、 1- (プロピオニルオキシ) エチル、ブチリルオキシメ チル、1- (ブチリルオキシ) エチル、イソブチリルオ キシメチル、1- (イソブチリルオキシ) エチル、バレ リルオキシメチル、1- (バレリルオキシ) エチル、イ ソバレリルオキシメチル、1 - (イソバレリルオキシ) エチル、ピバロイルオキシメチル、1 - (ピバロイルオ キシ) エチル、メトキシカルボニルオキシメチル、1-(メトキシカルボニルオキシ) エチル、エトキシカルボ ニルオキシメチル、1 - (エトキシカルボニルオキシ) エチル、プロポキシカルボニルオキシメチル、1-(プ ロポキシカルボニルオキシ) エチル、イソプロポキシカ ルボニルオキシメチル、1 - (イソプロポキシカルボニ ルオキシ) エチル、ブトキシカルボニルオキシメチル、 1 – (ブトキシカルボニルオキシ) エチル、イソブトキ シカルボニルオキシメチル、1 - (イソブトキシカルボ ニルオキシ) エチル、セーブトキシカルボニルオキシメ チル、1 - (t-ブトキシカルボニルオキシ) エチル、シクロペンタンカルボニルオキシメチル、1 - (シクロペンタンカルボニルオキシ) エチル、シクロヘキサンカルボニルオキシメチル、1 - (シクロペンチルオキシカルボニルオキシ) エチル、シクロペンチルオキシカルボニルオキシ) エチル、シクロペンチルオキシカルボニルオキシ) エチル、シクロヘキシルオキシカルボニルオキシメチル、1 - (シクロヘキシルオキシカルボニルオキシ) エチル、ベンゾイルオキシメチル、1 - (ベンゾイルオキシメチル、1 - (ベンゾイルオキシメチル、1 - (フェノキシカルボニルオキシメチル、1 - (フェノキシカルボニルオキシ) エチルまたは5-メチル-2-オキソー1、3-ジオキソレン-4-イルである。

【0097】なお、前記一般式(Ia)を有する化合物は、種々の異性体を有する。例えばカルボン酸のα^a位炭素の不斉に由来する光学異性体が存在する。前記一般式(Ia)においては、これら不斉炭素原子に基づく立体異性体およびこれら異性体の等量および非等量混合物がすべて単一の式で示されている。従って、本発明においてはこれらの異性体およびこれらの異性体の混合物をもすべて含むものである。

【0098】更に、前記一般式(Ia)を有するフェニルアルキルカルボン酸において、オキシム基部分に幾何異性に基づくシス異性体およびトランス異性体が存在し得る。前記一般式(Ia)においては、これらに基づく両異性体およびこれらの等量および非等量混合物がすべて単一の式で示されている。従って、本発明においてはこれらの異性体およびこれらの異性体の混合物をもすべて含むものである。

【0099】更に本発明において、前記一般式(Ia)を有するフェニルアルキルカルボン酸またはその塩が溶剤和物(例えば水和物)を形成する場合には、これらもすべて含むものである。

【0100】更に本発明において、生体内において代謝されて前記一般式(Ia)を有するフェニルアルキルカルボン酸またはその塩に変換される化合物、例えばアミド誘導体のような、いわゆるプロドラッグもすべて含むものである。

 チルブチル、2、3ージメチルブチル、3、3ージメチ ルブチル、1-エチルブチル、2-エチルブチル、1, 1,2-トリメチルプロピルまたは1,2,2-トリメ チルプロピルであり得、好適にはR1b、R3b、R4bおよ びR5bは炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキル基であり、WPは炭素数2ないし6個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基であり、 更に好適にはR1b、R3b、R4bおよびR5bはメチル、エ チル、プロビル、イソプロピル、ブチルまたはイソブチ ルであり、W□はエチル、プロピル、イソプロピル、ブ チル、イソブチルまたはペンチルである。最適には、R 1bおよびR5bは炭素数1もしくは2個を有するアルキル (特にメチル) であり、R³bはメチル、エチルまたはイ ソプロピル (特にメチルまたはイソプロピル) であり、 R4bは炭素数1もしくは2個を有するアルキル (特にメ チル) であり、Wbはプロピル、ブチルまたはペンチル (特にプロピルまたはブチル) である。

【0102】R1bが炭素数7ないし12個を有するアラルキル基を示す場合、該アラルキル基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基にアリール基が置換されている基であり、例えばベンジル、フェネチル、3ーフェニルプロピル、4ーフェニルブチル、5ーフェニルペンチル、6ーフェニルヘキシル、1ーナフチルメチルまたは2ーナフチルメチルであり得、好適にはベンジル、フェネチルまたは3ーフェニルプロピルであり、更に好適には3ーフェニルプロピルである。

【0103】R2bおよびZbが炭素数1ないし6個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基を示す場 合、該アルキレン基は、例えばメチレン、エチレン、メ チルエチレン、エチルエチレン、1,1-ジメチルエチ レン、1,2-ジメチルエチレン、トリメチレン、1-メチルトリメチレン、1-エチルトリメチレン、2-メ チルトリメチレン、1,1-ジメチルトリメチレン、テ トラメチレン、ペンタメチレンまたはヘキサメチレンで あり得、R2bは好適には炭素数2ないし5個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基であり、より好適 には炭素数2ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖 状のアルキレン基であり、更に好適にはエチレン、トリ メチレンまたはメチルエチレンである。最適にはエチレ ンである。Zbは好適には炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレン基(例えばメチレ ン、エチレン、メチルエチレン、エチルエチレン、トリ メチレン、1-メチルトリメチレンまたは2-メチルト リメチレン) であり、更に好適には炭素数1もしくは2 個を有するアルキレン基である。最適にはメチレンであ る。

【0104】R3bおよびWbが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基を示す場合、該アルコキシ基は、例えばメトキシ、エトキシ、プ

ロボキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、sーブトキシ、 tーブトキシまたはイソブトキシであり得、R^{3b}は好適 には、炭素数1ないし3個を有するアルコキシ基(特に メトキシ、エトキシまたはイソプロポキシ)であり、更 に好適には炭素数1もしくは2個を有するアルコキシ基 (特にメトキシ)である。Wbは好適には炭素数1ない し3個を有するアルコキシ基であり、更に好適にはエト キシである。

【0105】R³bおよびWoが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基を示す場合、該アルキルチオ基は、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、sーブチルチオ、tーブチルチオまたはイソブチルチオであり得、R³bは好適には炭素数1もしくは2個を有するアルキルチオ基であり、更に好適にはメチルチオである。Woは好適には炭素数1ないし3個を有するアルキルチオ基(例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオまたはイソプロピルチオ)であり、更に好適にはメチルチオである。

【0106】R3bがハロゲン原子を示す場合、該ハロゲン原子は、フッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子であり得、好適にはフッ素原子、塩素原子または臭素原子であり、更に好適にはフッ素原子または塩素原子である。

【0107】R³bおよびWbが同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基を示す場合、該ジアルキルアミノ基は、例えばジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジブチルアミノ、バーメチルートーエチルアミノまたはトーエチルアミノまたはジエチルアミノであり、更に好適にはジメチルアミノまたはジエチルアミノであり、更に好適にはジエチルアミノである。

【0108】R³ゥおよびWºが1ないし5個の後述する 置換分α δを有していてもよい炭素数6ないし10個を 有するアリール基を示す場合、無置換アリール基は、例 えばフェニルまたはナフチルであり得、好適にはフェニ ルである。置換アリール基は、例えばメチルフェニル、 エチルフェニル、プロピルフェニル、イソプロピルフェ ニル、トリフルオロメチルフェニル、ヒドロキシフェニ ル、アセチルフェニル、メトキシフェニル、メチレンジ オキシフェニル、ベンジルオキシフェニル、メチルチオ フェニル、メタンスルホニルフェニル、フルオロフェニ ル、ジフルオロフェニル、クロロフェニル、ジクロロフ ェニル、ニトロフェニル、(ジメチルアミノ)フェニ ル、ベンジルフェニル、ビフェニリル、フェノキシフェ ニル、フェニルチオフェニル、フェニルスルホニルフェ ニル、(フェニルスルホニルアミノ) フェニル、ピリジ ルフェニル、ピリジルオキシフェニル、ピリジルチオフ ェニル、(ビリジルスルホニルアミノ)フェニル、メチ ルナフチル、トリフルオロナフチル、ヒドロキシナフチル、メトキシナフチル、フルオロナフチル、クロロナフチルまたはピリジルナフチルであり得、好適には1ないし3個の後述する置換分 α ¹を有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール基であり、更に好適にはメチルフェニル、エチルフェニル、イソプロピルフェニル、メトキシフェニル、メチルチオフェニルまたはクロロフェニルである。

【0109】R³ºおよびWºがアリール部分に1ないし 5個の後述する置換分α を有していてもよい炭素数7 ないし12個を有するアラルキル基を示す場合、該アラ ルキル基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしく は分枝鎖状のアルキル基に上記で述べたアリール基が置 換されている基であり、例えばベンジル、フェネチル、 3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェ ニルペンチル、6-フェニルヘキシル、ナフチルメチ ル、メチルベンジル、トリフルオロメチルベンジル、メ トキシベンジル、メチレンジオキシベンジル、メチルチ オベンジル、メタンスルホニルベンジル、フルオロベン ジル、クロロベンジル、2-(メチルフェニル)エチ ル、2-(メトキシフェニル) エチル、3-(メチルフ ェニル) プロピル、3-(メトキシフェニル) プロピ ル、4- (メチルフェニル) ブチルまたは4- (メトキ シフェニル) ブチルであり得、R3bは好適にはベンジル またはフェネチルであり、最適にはベンジルである。W bは好適にはアリール部分に1ないし3個の後述する置 換分α δを有していてもよい炭素数7ないし12個を有 するアラルキル基であり、さらに好適には炭素数7ない し10個を有するアラルキル基(例えばベンジル、フェ ネチル、3-フェニルプロピルまたは4-フェニルブチ ル) である。 最適には3-フェニルプロビルまたは4-フェニルブチル (特に3-フェニルプロピル) である。 【0110】R35が炭素数1ないし5個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基を示す場合、該脂肪 族アシル基は、例えばホルミル、アセチル、プロピオニ ル、ブチリル、イソブチリル、ペンタノイル、ピバロイ ルであり得、好適にはホルミル、アセチル、ピバロイル である。最適にはホルミルまたはアセチルである。

【0111】Wⁿがアリール部分に1ないし5個の後述する置換分α^bを有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールオキシ基を示す場合、無置換アリールオキシ基は、例えばフェノキシまたはナフチルオキシであり得、好適にはフェノキシである。置換アリールオキシ基は、例えばメチルフェノキシ、エチルフェノキシ、プロピルフェノキシ、イソプロピルフェノキシ、セーブチルフェノキシ、トリフルオロメチルフェノキシ、メトキシフェノキシ、トリフルオロメトキシフェノキシ、メチルチオフェノキシ、エチルチオフェノキシ、シアノフェノキシ、ホルミルフェノキシ、フルオロフェノキシ、

ジフルオロフェノキシ、トリフルオロフェノキシ、ペン タフルオロフェノキシ、クロロフェノキシ、ジクロロフ ェノキシ、トリクロロフェノキシ、ピリジルフェノキ シ、ビフェニリルオキシ、メタンスルホニルフェノキ シ、メチルナフチルオキシ、エチルナフチルオキシ、プ ロピルナフチルオキシ、イソプロピルナフチルオキシ、 t ープチルナフチルオキシ、トリフルオロメチルナフチ ルオキシ、メトキシナフチルオキシ、エトキシナフチル オキシ、イソプロポキシナフチルオキシ、トリフルオロ メトキシナフチルオキシ、メチルチオナフチルオキシ、 エチルチオナフチルオキシ、シアノナフチルオキシ、ホ ルミルナフチルオキシ、フルオロナフチルオキシ、ジフ ルオロナフチルオキシ、トリフルオロナフチルオキシ、 ペンタフルオロナフチルオキシ、クロロナフチルオキ シ、ジクロロナフチルオキシ、トリクロロナフチルオキ シ、ピリジルナフチルオキシ、ビフェニリルオキシまた はメタンスルホニルナフチルオキシであり得、好適には アリール部分に1ないし3個の後述する置換分α δを有 していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール オキシ基であり、更に好適にはフェニル部分に1ないし 3個の後述する置換分α Φを有していてもよいフェノキ シ基 (特にフェニル部分に1個の後述する置換分α ν を 有していてもよいフェノキシ基)である。 最適にはメチ ルフェノキシ、エチルフェノキシ、イソプロピルフェノ キシ、セーブチルフェノキシ、トリフルオロメチルフェ ノキシ、メトキシフェノキシ、エトキシフェノキシ、ト リフルオロメトキシフェノキシ、シアノフェノキシ、ホ ルミルフェノキシ、フルオロフェノキシ、ジフルオロフ ェノキシ、トリフルオロフェノキシ、ペンタフルオロフ ェノキシ、クロロフェノキシ、ジクロロフェノキシ、ト リクロロフェノキシ、ピリジルフェノキシまたはメタン スルホニルフェノキシであり、更に最適にはメチルフェ ノキシ、エチルフェノキシ、イソプロピルフェノキシ、 t ーブチルフェノキシ、トリフルオロメチルフェノキ シ、メトキシフェノキシ、エトキシフェノキシ、トリフ ルオロメトキシフェノキシ、シアノフェノキシ、ホルミ ルフェノキシ、フルオロフェノキシ、ジフルオロフェノ キシ、トリフルオロフェノキシ、ペンタフルオロフェノ キシ、クロロフェノキシ、ジクロロフェノキシ、トリク ロロフェノキシまたはメタンスルホニルフェノキシであ り、特に最適には4ーメチルフェノキシ、4ーイソプロ ピルフェノキシ、4ーt-ブチルフェノキシ、4-メト キシフェノキシ、4ートリフルオロメトキシフェノキ シ、3-フルオロフェノキシ、4-フルオロフェノキシ または4-クロロフェノキシである。

【0112】W^bがアリール部分に1ないし5個の後述する置換分α^bを有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールチオ基を示す場合、無置換アリールチオ基は、例えばフェニルチオまたはナフチルチオであり得、好適にはフェニルチオである。置換アリールチオ

基は、例えばメチルフェニルチオ、エチルフェニルチ オ、プロピルフェニルチオ、イソプロピルフェニルチ オ、メトキシフェニルチオ、エトキシフェニルチオ、メ チルチオフェニルチオ、エチルチオフェニルチオ、ビフ ェニリルチオ、4-メタンスルホニルフェニルチオ、メ チルナフチルチオ、エチルナフチルチオ、プロピルナフ チルチオ、イソプロピルナフチルチオ、メトキシナフチ ルチオ、エトキシナフチルチオ、メチルチオナフチルチ オ、エチルチオナフチルチオまたは4-メタンスルホニ ルナフチルチオであり得、好適には1ないし3個の後述 する置換分α Φを有していてもよい炭素数6ないし10 個を有するアリールチオ基であり、更に好適にはフェニ ル部分に1ないし3個の後述する置換分α δを有してい てもよいフェニルチオである。最適にはメチルフェニル チオ、イソプロピルフェニルチオまたはメトキシフェニ ルチオである。

【0113】Wºがアリール部分に1ないし5個の後述 する置換分α ν を有していてもよい炭素数7ないし12 個を有するアラルキルオキシ基を示す場合、無置換アラ ルキルオキシ基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキルオキシ基に上記で述べたア リール基が置換されている基であり、例えばベンジルオ キシ、フェネチルオキシ、3-フェニルプロピルオキ シ、4 – フェニルブチルオキシ、1 – ナフチルメチルオ キシまたは2ーナフチルメチルオキシであり得、好適に は炭素数7ないし10個を有するアラルキルオキシ基で あり、更に好適にはベンジルオキシまたはフェネチルオ キシ (特にベンジルオキシ) である。 置換アラルキル オキシ基は、例えばメチルベンジルオキシ、メトキシベ ンジルオキシ、2- (メチルフェニル) エトキシ、2-(メトキシフェニル) エトキシ、3-(メチルフェニ ル) プロポキシ、3- (メトキシフェニル) プロポキ シ、4-(メチルフェニル)ブトキシまたは4-(メト キシフェニル) ブトキシであり得、好適にはアリール部 分に1ないし3個の後述する置換分 α b を有していても よい炭素数7ないし12個を有するアラルキルオキシ基 であり、更に好適にはメチルベンジルオキシまたは2-(メチルフェニル) エトキシである。

【0114】W[□]がアリール部分に1ないし5個の後述する置換分α[□]を有していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキルチオ基を示す場合、無置換アラルキルチオ基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基に上記で述べたアリール基が置換されている基であり、例えばベンジルチオ、フェネチルチオ、3ーフェニルプロピルチオ、4ーフェニルブチルチオ、1ーナフチルメチルチオまたは2ーナフチルメチルチオであり得、好適にはベンジルチオまたはフェネチルチオであり、更に好適にはベンジルチオである。置換アラルキルチオ基は、例えばメチルベンジルチオ、メトキシベンジルチオ、2−(メチルフェニル)エ

チルチオ、2-(メトキシフェニル)エチルチオ、3-(メチルフェニル)プロピルチオ、3-(メトキシフェニル)プロピルチオ、4-(メチルフェニル)ブチルチオまたは4-(メトキシフェニル)ブチルチオであり得、好適にはアリール部分に1ないし3個の後述する置換分αbを有していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキルチオ基であり、更に好適にはメチルベンジルチオまたは2-(メチルフェニル)エチルチオである。

【0115】W゚がアリール部分が1ないし5個の後述 する置換分α♭を有していてもよい炭素数6ないし10 個を有するアリールでありアルキル部分が直鎖状もしく は分枝鎖状の炭素数1ないし4個を有するアルキルであ るアリールオキシアルキル基を示す場合、当該基は、例 えばフェノキシメチル、2-フェノキシエチル、3-フ ェノキシプロピル、4ーフェノキシブチル、ナフチルオ キシメチル、2ーナフチルオキシエチル、3ーナフチル オキシプロピルまたは4ーナフチルオキシブチルであり 得、好適にはアリール部分が1ないし3個の後述する置 換分α δ を有していてもよい炭素数6ないし10個を有 するアリールでありアルキル部分が直鎖状もしくは分枝 鎖状の炭素数1ないし4個を有するアルキルであるアリ ールオキシアルキル基であり、更に好適にはアリール部 分が炭素数6ないし10個を有しアルキル部分が直鎖状 もしくは分枝鎖状であり炭素数1ないし4個を有するア リールオキシアルキル基である。最適にはフェノキシメ チル、2-フェノキシエチル、3-フェノキシプロピル または4-フェノキシブチルであり、更に最適には2-フェノキシエチルまたは3-フェノキシプロピル (特に 2-フェノキシエチル)である。

【0116】Wが酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環基を示す場合、当該基は、例えばフリル、チエニル、ピロリル、アゼピニル、ピラゾリル、イミダゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、イソチアゾリル、チアゾリル、トリアゾリル、テラゾリル、チアジアゾリル、ピラニル ピリジル、ピリダジニル、ピリミジニル、ピラジニル、キノリルまたはベンゾオキサゾリルであり得、好適にはピロリル、イミダゾリル、フリル、チエニルまたはピリジルであり、更に好適にはピロリルまたはイミダゾリルである。

【0117】W が酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環オキシ基を示す場合、当該基は、例えばフリルオキシ、チエニルオキシ、ピロリルオキシ、アゼピニルオキシ、ピラゾリルオキシ、イミダゾリルオキシ、オキサゾリルオキシ、イソキサゾリルオキシ、チアゾリルオキシ、イソチアゾリルオキシ、1,2,3-オキサジアゾリルオキ

シ、トリアゾリルオキシ、テトラゾリルオキシ、チアジアゾリルオキシ、ピラニルオキシ ピリジルオキシ、ピリダジニルオキシ、ピラジニルオキシ、ピラジニルオキシまたはベンゾオキサゾリルオキシであり得、好適にはフリルオキシ、チエニルオキシ、ピロリルオキシ、イミダゾリルオキシ、チアゾリルオキシまたはピリジルオキシであり、更に好適にはピリジルオキシである。

【0118】Wが酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環チオ基を示す場合、当該基は、例えばフリルチオ、チエニルチオ、ピロリルチオ、アゼピニルチオ、ピラゾリルチオ、イミダゾリルチオ、オキサゾリルチオ、イソキアゾリルチオ、1,2,3ーオキサジアゾリルチオ、トリアゾリルチオ、1,2,3ーオキサジアゾリルチオ、トリアゾリルチオ、テトラゾリルチオ、チアジアゾリルチオ、ピリミジニルチオ、ピリジルチオ、ピリダジニルチオ、ピリミジニルチオ、ピラジニルチオ、ピリジンルチオ、ピロリルチオ、チェニルチオ、ピロリルチオ、イミダゾリルチオ、チアゾリルチオ、ピリジルチオ、またはベンゾオキサゾイルチオであり、更に好適にはベンゾオキサゾイルチオである。

【0119】W が酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員飽和複素環基を示す場合、当該基は、例えばモルホリニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、ピラゾリジニル、イミダゾリジニル、ピラゾリニル、ピラゾリニル、ピペリジル、ピペラジニルであり得、好適にはモルホリニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、イミダゾリニル、ピペリジルまたはピペラジニルである。

【0120】W^bがアルキル部分が炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基を示す場合、該モノアルキルアミノ基は、例えばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、sーブチルアミノ、tーブチルアミノまたはイソブチルアミノであり得、好適には炭素数1ないし3個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基であり、更に好適にはプロピルアミノである。

【0121】W・が炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルおよび1ないし5個の後述する置換分αらを有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリールを有するNーアルキルーNーアリールアミノ基を示す場合、無置換のNーアルキルーNーアリールアミノ基の該アルキルは、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sーブチルまたはtーブチルであり得、好適にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチルまたはイソブチルであり、更に好適にはメチルまたはエチルである。

該アリールは、例えばフェニルまたはナフチルであり 得、好適にはフェニルである。無置換N-アルキル-N -アリールアミノ基の具体例は、例えばN-メチル-N ーフェニルアミノ、N ーエチルー N ーフェニルアミノ、 N-プロピル-N-フェニルアミノ、N-イソプロピル -N-フェニルアミノ、N-ブチル-N-フェニルアミ ノ、N-イソブチル-N-フェニルアミノまたはN-メ チルーN-ナフチルアミノであり得、好適にはN-メチ ルーN-フェニルアミノまたはN-エチル-N-フェニ ルアミノであり、更に好適にはN-エチルーN-フェニ ルアミノである。置換N-アルキル-N-アリールアミ ノ基は、例えばNーメチルーNー(メチルフェニル)ア ミノ、N-エチル-N-(メチルフェニル)アミノ、N **-メチル-N- (メトキシフェニル) アミノまたはN-**エチルーN- (メトキシフェニル) アミノであり得、好 適にはN-メチル-N-(メチルフェニル)アミノまた はN-エチル-N- (メチルフェニル) アミノである。 【0122】Wºがアリール部分に1ないし5個の後述 する置換分α bを有していてもよい炭素数6ないし10 個を有するアリールアミノ基を示す場合、無置換アリー ルアミノ基は、例えばフェニルアミノまたはナフチルア ミノであり得、好適にはフェニルアミノである。置換ア リールアミノ基は、例えば (メチルフェニル) アミノ、 (エチルフェニル) アミノ、(プロピルフェニル) アミ ノ、(イソプロピルフェニル) アミノ、(メトキシフェ ニル) アミノ、(エトキシフェニル) アミノ、(メチル チオフェニル) アミノ、(エチルチオフェニル) アミ ノ、 ビフェニリルアミノまたは (メタンスルホニルフェ ニル) アミノであり得、好適には (メチルフェニル) ア ミノ、(イソプロピルフェニル) アミノまたは(メトキ シフェニル) アミノである。

【0123】Wºがアリール部分に1ないし5個の後述 する置換分α δを有していてもよい炭素数7ないし12 個を有するアラルキルアミノ基を示す場合、無置換アラ ルキルアミノ基は、炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のアルキルアミノ基に上記で述べたア リール基が置換されている基であり、例えばベンジルア ミノ、フェネチルアミノ、(3-フェニルプロピル)ア ミノ、(4-フェニルブチル) アミノ、(1-ナフチル メチル) アミノまたは (2-ナフチルメチル) アミノで あり得、好適にはベンジルアミノまたはフェネチルアミ ノであり、更に好適にはベンジルアミノである。置換ア ラルキルアミノ基は、例えば (メチルベンジル) アミ ノ、(メトキシベンジル)アミノ、[2-(メチルフェ ニル) エチル] アミノ、[2-(メトキシフェニル) エ チル] アミノ、[3-(メチルフェニル) プロピル] ア ミノ、[3-(メトキシフェニル)プロピル]アミノ、 [4-(メチルフェニル)ブチル]アミノまたは[4-(メトキシフェニル) ブチル] アミノであり得、好適に は (メチルベンジル) アミノまたは [2-(メチルフェ ニル) エチル] アミノである。

【0124】Wⁿがアリール部分に1ないし5個の後述する置換分α^bを有していてもよい炭素数7ないし12個のアラルキルを有するアラルキルオキシカルボニルアミノ基を示す場合、当該基としては、例えばベンジルオキシカルボニルであり得る。

【0125】Wºがアミノ基、アルキル部分が炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のモノアル キルアミノ基、同一もしくは異なって各アルキルが炭素 数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジア ルキルアミノ基、炭素数1ないし4個を有する直鎖状も しくは分枝鎖状のアルキルおよび1ないし5個の後述す る置換分α ν を有していてもよい炭素数6ないし10個 を有するアリールを有するN-アルキル-N-アリール アミノ基、アリール部分に1ないし5個の後述する置換 分α ν を有していてもよい炭素数6ないし10個を有す るアリールアミノ基、アリール部分に1ないし5個の後 述する置換分α Φを有していてもよい炭素数7ないし1 2個を有するアラルキルアミノ基またはアリール部分に 1ないし5個の後述する置換分α δを有していてもよい 炭素数7ないし12個のアラルキルを有するアラルキル オキシカルボニルアミノ基を示す場合、好適にはアミノ 基、アルキル部分が炭素数1ないし4個を有する直鎖状 もしくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基、同一もしく は異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基、炭素数1 ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル および1ないし5個の後述する置換分α゚を有していて もよい炭素数6ないし10個を有するアリールを有する NーアルキルーNーアリールアミノ基、アリール部分に 1ないし5個の後述する置換分α δを有していてもよい 炭素数6ないし10個を有するアリールアミノ基または アリール部分に1ないし5個の後述する置換分α δを有 していてもよい炭素数7ないし12個を有するアラルキ ルアミノ基である。

【0126】R5bが炭素数1ないし8個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基または炭素数7ないし11個を有する芳香族アシル基を示す場合、該アシル基は、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、ペンタノイル、ヘキサノイル、ヘプタノイル、オクタノイル、ベンゾイルまたはpートルオイルであり、好適には炭素数1ないし8個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基であり、更に好適には炭素数2ないし5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基である。最適にはアセチル基である。 Xbが1ないし3個の後述する置換分αbを有していてもよい炭素数6ないし10個を有するアリール基を示す場合、無置換アリール基は、例えばフェニルまたはナフチルであり得、好適にはフェニルである。Xbが1ないし3個の後述する置換分αbで置換されているアリール基

を示す場合、該置換分の数は好適には1または2個であり、更に好適には1個である。

【0127】Xbが、1ないし3個の後述する置換分αb を有していてもよい酸素原子、窒素原子および硫黄原子 からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含 有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環基 を示す場合、無置換の複素芳香環基としては、1環系ま たは2環系からなる。2環系からなる場合は、うち1環 は少なくとも複素環である。2環系の場合は、縮合環で あり、1環が複素環で他環が炭素環である場合または2 環共複素環である場合がある。複素環は5または6員環 であり、それらは窒素原子、酸素原子および硫黄原子か らなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有 する。炭素環は炭素数6ないし10個を有するアリール 基である。1環系の場合を複素芳香単環基、2環系の場 合を複素芳香縮合環基という。4個のヘテロ原子を有す る環の場合、好ましくは4個がすべて窒素原子であり、 酸素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテ ロ原子が0個の場合であり、3個のヘテロ原子を有する 環の場合、好ましくは3個、2個または1個が窒素原子 であり、1個または2個が酸素原子および硫黄原子から なる群から選択されるヘテロ原子の場合であり、2個の ヘテロ原子を有する環の場合、好ましくは2個、1個ま たは0個が窒素原子であり、0個、1個または2個が酸 素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ 原子の場合である。Xbが1ないし3個の後述する置換 分αδで置換されている複素芳香環基を示す場合、該置 換分の数は好適には1または2個であり、更に好適には 1個である。

【0128】無置換複素芳香単環基は、例えば2-ピロ リル、3-ピロリルのようなピロリル基;2-フリル、 3-フリルのようなフリル基; 2-チエニル、3-チエ ニルのようなチエニル基;2-ピリジル、3-ピリジ ル、4 - ピリジルのようなピリジル基;2 - イミダゾリ ル、4-イミダゾリルのようなイミダゾリル基;3-ピ ラゾリル、4-ピラゾリルのようなピラゾリル基;2-オキサゾリル、4ーオキサゾリル、5ーオキサゾリルの ようなオキサゾリル基;3-イソオキサゾリル、4-イ ソオキサゾリル、5-イソオキサゾリルのようなイソオ キサゾリル基;2-チアゾリル、4-チアゾリル、5-チアゾリルのようなチアゾリル基;3-イソチアゾリ ル、4-イソチアゾリル、5-イソチアゾリルのような イソチアゾリル基; 1, 2, 3-トリアゾールー4-イ ル、1,2,4-トリアゾール-3-イルのようなトリ アゾリル基;1,3,4-チアジアゾール-2-イルの ようなチアジアゾリル基;1,3,4-オキサジアゾー ルー2-イルのようなオキサジアゾリル基; 5-テトラ ゾリルのようなテトラゾリル基;3-ピリダジニル、4 ーピリダジニルのようなピリダジニル基;2-ピリミジ ニル、4ーピリミジニル、5ーピリミジニルのようなピ

リミジニル基 ; ピラジニル基 ; 1 , 4 - オキサジン - 2 ーイル、1,4ーオキサジン-3ーイルのようなオキサ ジニル基; 1, 4ーチアジン-2-イル、1, 4ーチア ジン-3-イルのようなチアジニル基;であり得、無置 換複素芳香縮合環基は、例えばインドールー2-イル、 インドールー3ーイル、インドールー4ーイル、インド ールー5ーイル、インドールー6ーイル、インドールー 7-イルのようなインドリル基; インダゾール-2-イ ル、インダゾールー3ーイル、インダゾールー4ーイ ル、インダゾールー5ーイル、インダゾールー6-イ ル、インダゾール-7-イルのようなインダゾリル基; ベンゾフラン-2-イル、ベンゾフラン-3-イル、ベ ンゾフラン-4-イル、ベンゾフラン-5-イル、ベン ゾフランー6ーイル、ベンゾフランー7ーイルのような ベンゾフラニル基 ; ベンゾチオフェン-2-イル、ベン ゾチオフェンー3ーイル、ベンゾチオフェンー4ーイ ル、ベンゾチオフェンー5-イル、ベンゾチオフェンー 6ーイル、ベンゾチオフェンー7ーイルのようなベンゾ チオフェニル基 ; ベンゾイミダゾールー2ーイル、ベン ゾイミダゾール-4-イル、ベンゾイミダゾール-5-イル、ベンゾイミダゾールー6ーイル、ベンゾイミダゾ ール-7-イルのようなベンゾイミダゾリル基;ベンゾ オキサゾールー2-イル、ベンゾオキサゾールー4-イ ル、ベンゾオキサゾール-5-イル、ベンゾオキサゾー ルー6ーイル、ベンゾオキサゾールー7ーイルのような ベンゾオキサゾリル基;ベンゾチアゾールー2ーイル、 ベンゾチアゾールー4ーイル、ベンゾチアゾールー5ー イル、ベンゾチアゾールー6ーイル、ベンゾチアゾール - 7 - イルのようなベンゾチアゾリル基 ; 2 - キノリ ル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、6-キノリル、7ーキノリル、8ーキノリルのようなキノリ ル基; 1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソ キノリル、8-イソキノリルのようなイソキノリル基; 1,4-ベンゾオキサジン-2-イル、1,4-ベンゾ オキサジン-3-イルのようなベンゾオキサジニル基; 1,4-ベンゾチアジン-2-イル、1,4-ベンゾチ アジン-3-イルのようなベンゾチアジニル基; ピロロ (2, 3-b) ピリジー2-イル、ピロロ(2, 3b] ピリジー3ーイルのようなピロロ〔2,3-b〕ピ リジル基; フロ〔2,3-b〕 ピリジー2-イル、フロ (2, 3-b) ピリジー3ーイルのようなフロ〔2, 3 - b] ピリジル基;チエノ〔2,3-b] ピリジー2-イル、チエノ〔2,3-b〕ピリジー3-イルのような チエノ〔2, 3-b〕 ピリジル基;1, 8-ナフチリジ ン-2-イル、1、8-ナフチリジン-3-イル、1、 **5ーナフチリジンー2ーイル、1,5ーナフチリジンー** 3-イルのようなナフチリジニル基;イミダゾ〔4,5 - b 〕 ピリジー2-イル、イミダゾ〔4,5-b〕 ピリ ジー5-イルのようなイミダゾピリジル基 ; オキサゾロ (4, 5-b) ピリジー2-イル、オキサゾロ(5, 4)

-b] ピリジー2-イルのようなのオキサゾロピリジル基; およびチアゾロ〔4,5-b] ピリジー2-イル、チアゾロ〔4,5-c] ピリジー2-イルのようなチアゾロピリジル基; であり得る。

【0129】複素芳香単環基は好適には、窒素原子、酸 素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ 原子を1ないし3個有する5員または6員環基であり、 前記例示のピロリル基、フリル基、チエニル基、ピリジ ル基、イミダゾリル基、ピラゾリル基、オキサゾリル 基、イソオキサゾリル基、チアゾリル基、トリアゾリル 基、チアジアゾリル基、オキサジアゾリル基、ピリダジ ニル基、ピリミジニル基またはピラジニル基である。複 素芳香縮合環基は、好適には、ベンゼン環と前記窒素原 子、酸素原子および硫黄原子からなる群から選択される ヘテロ原子を1ないし3個有する5員または6員の複素 芳香単環との縮合環基であり、前記例示のインドリル 基、ベンゾフラニル基、ベンゾチオフェニル基、ベンゾ イミダゾリル基、ベンゾオキサゾリル基、ベンゾチアゾ リル基、キノリル基またはイソキノリル基である。更に 好適には、イミダゾリル基、オキサゾリル基、ピリジル 基、インドリル基、キノリル基またはイソキノリル基で あり、更により好適にはピリジル基、インドリル基、キ ノリル基またはイソキノリル基である。最適にはピリジ ル基、キノリル基またはイソキノリル基であり、特に最 適にはピリジル基である。

【0130】上記X^bが炭素数6ないし10個を有する アリール基または酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員複素芳香環基を示す場合、該アリール基および複素芳香環基は前述した如く、1ないし3個の置換分α^bを有していてもよい。

置換分 α bが炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシ基、炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルチオ基、ハロゲン原子、同一もしくは異なって各アルキルが炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のジアルキルアミノ基を示す場合、これらの基は前述の R^{3b} で示したと同様の基をあげることができる。ただし、置換分 α bが炭素数1ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基を示す場合、好適にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、セーブチルであり、更に好適にはメチル、イソプロピルまたはセーブチルである。

【0131】置換分α♭がアラルキル部分が炭素数7ないし12個を有するアラルキルオキシカルボニルアミノ基を示す場合、当該基は、例えばベンジルオキシカルボニルアミノであり得る。 置換分α♭が炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルキル基を示す場合、該ハロゲン化アルキル基は、例えば

クロロメチル、ブロモメチル、フルオロメチル、ヨードメチル、ジフルオロメチル、トリフルオロメチル、ペンタフルオロエチル、2,2,2ートリフルオロエチル、2,2,2ートリクロロエチルまたはトリクロロメチルであり得、好適には1ないし3個のフッ素原子を有するフルオロメチルであり、更に好適にはトリフルオロメチルである。

【0132】置換分α^bが炭素数1ないし5個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシルオキシ基を示す 場合、該アシルオキシ基は、例えばホルミルオキシ、ア セトキシ、プロピオニルオキシ、ブチリルオキシ、アク ロイルオキシ、メタアクロイルオキシまたはクロトノイ ルオキシであり得、好適には炭素数1ないし4個を有す るアルカノイルオキシ基であり、更に好適には炭素数1 もしくは2個を有するアルカノイルオキシであり、最適 にはアセトキシである。

【0133】 置換分 α^b が炭素数1ないし4個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルコキシ基を示 す場合、該ハロゲン化アルコキシ基は、例えばクロロメ トキシ、ブロモメトキシ、フルオロメトキシ、ヨードメ トキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、 ペンタフルオロエトキシ、2,2,2ートリフルオロエ トキシ、2,2,2ートリクロロエトキシ、トリクロロ メトキシまたは2,2,3,3ーテトラフルオロプロボ キシであり得、好適には炭素数1ないし3個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のハロゲン化アルコキシ基であ り、更に好適には、1ないし3個のフッ素原子を有する メトキシまたは2,2,3,3ーテトラフルオロプロボ キシである。最適にはトリフルオロメトキシまたは2, 2,3,3ーテトラフルオロプロボキシ)である。

【0134】置換分 α りが炭素数 1 ないし 5 個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基を示す場合、 該アシル基は、例えばホルミル、アセチル、プロピオニ ル、ブチリル、アクロイル、メタアクロイルまたはクロ トノイルであり得、好適には炭素数 2 ないし 3 個を有す る直鎖状もしくは分枝鎖状の脂肪族アシル基であり、更 に好適にはアセチルである。

【0135】置換分 α b が炭素数 1 ないし 4 個を有する 直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキレンジオキシ基を示す 場合、該アルキレンジオキシ基は、例えばメチレンジオ キシ、エチレンジオキシ、トリメチレンジオキシ、テト ラメチレンジオキシまたはプロピレンジオキシであり 得、好適にはメチレンジオキシまたはエチレンジオキシ であり、更に好適にはメチレンジオキシである。置換分 α b が炭素数 1 ないし 4 個を有する直鎖状もしくは分枝 鎖状のアルキルスルホニル基を示す場合、該アルキルス ルホニル基は、例えばメタンスルホニル、エタンスルホ ニル、プロパンスルホニル、イソプロパンスルホニル、 ブタンスルホニル、イソプロパンスルホニル、 スルホニルまたはtーブタンスルホニルであり得、好適にはメタンスルホニル、エタンスルホニルまたはイソプロパンスルホニルであり、特に好適には炭素数1もしくは2個を有するアルキルスルホニル(特にメタンスルホニル)である。

【0136】置換分α^bがアルキル部分が炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のモノアルキルアミノ基を示す場合、当該基としては、例えばメチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、イソブチルアミノ、sーブチルアミノまたはセーブチルアミノであり得、好適にはメチルアミノ、エチルアミノ、イソプロピルアミノまたはセーブチルアミノであり、更に好適にはメチルアミノである。

【0137】置換分α^bがアルコキシ部分が炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルコキシカルボニルアミノ基を示す場合、当該基としては、例えばメトキシカルボニルアミノ、エトキシカルボニルアミノまたはt-ブトキシカルボニルアミノであり、好適にはt-ブトキシカルボニルアミノである。

【0138】置換分α^bが酸素原子、窒素原子および硫 黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を1ないし 4個含有する1環もしくは2環の5ないし10員環飽和 複素環基を示す場合、当該基としては、例えばモルホリ ニル、チオモルホリニル、ピロリジニル、ピロリニル、 イミダゾリジニル、イミダゾリニル、ピラゾリジニル、 ピラゾリニル、ピペリジルまたはピペラジニルであり 得、好適にはモルホリニル、チオモルホリニル、ピロリ ジニル、ピペリジルまたはピペラジニル (特にピペリジ ル)である。

【0139】Xbが置換もしくは無置換の炭素数6ない し10個を有するアリール基または置換もしくは無置換 の酸素原子、窒素原子および硫黄原子からなる群から選 択されるヘテロ原子を1ないし4個含有する1環もしく は2環の5ないし10員複素芳香環基を示す場合、これ らの好適な具体例は、フェニル基、1-ナフチル基、2 ーナフチル基、mートリル基、pートリル基、3ーエチ ルフェニル基、4-エチルフェニル基、3-イソプロピ ルフェニル基、4-イソプロピルフェニル基、3-t-ブチルフェニル基、4-t-ブチルフェニル基、4-ク ロロメチルフェニル基、4-ブロモメチルフェニル基、 4-フルオロメチルフェニル基、4-ヨードメチルフェ ニル基、3-ジフルオロメチルフェニル基、4-トリフ ルオロメチルフェニル基、4-ペンタフルオロエチルフ ェニル基、4ートリクロロメチルフェニル基、3ーヒド ロキシフェニル基、4-ヒドロキシフェニル基、3-ア セトキシフェニル基、4-アセトキシフェニル基、5-アセトキシー2ーヒドロキシー3,4,6ートリメチル フェニル基、3-メトキシフェニル基、4-メトキシフ ェニル基、3-エトキシフェニル基、4-エトキシフェ

ニル基、3-イソプロポキシフェニル基、4-イソプロ ポキシフェニル基、3,4-メチレンジオキシフェニル 基、ベンジルオキシフェニル基、フェネチルオキシフェ ニル基、1-ナフチルメトキシフェニル基、3-メチル チオフェニル基、4-メチルチオフェニル基、3-エチ ルチオフェニル基、4-エチルチオフェニル基、3-イ ソプロピルチオフェニル基、4-イソプロピルチオフェ ニル基、3-メタンスルホニルフェニル基、4-メタン スルホニルフェニル基、3-エタンスルホニルフェニル 基、4-エタンスルホニルフェニル基、3-イソプロパ ンスルホニルフェニル基、4-イソプロパンスルホニル フェニル基、3-フルオロフェニル基、4-フルオロフ ェニル基、3-クロロフェニル基、4-クロロフェニル 基、3-ブロモフェニル基、4-ブロモフェニル基、4 ーニトロフェニル基、4-アミノフェニル基、3-メチ ルアミノフェニル基、4-エチルアミノフェニル基、3 ープロピルアミノフェニル基、4ーブチルアミノフェニ ル基、3-ジメチルアミノフェニル基、4-ジエチルア ミノフェニル基、3-ジプロピルアミノフェニル基、4 -ジブチルアミノフェニル基、3-ベンジルフェニル 基、4-ベンジルフェニル基、3-フェネチルフェニル 基、4-(1-ナフチルメチル)フェニル基、3-ビフ ェニリル基、4-ビフェニリル基、3-(4-メチルフ ェニル) フェニル基、4-(4-メチルフェニル) フェ ニル基、3-(4-エチルフェニル)フェニル基、3-(4-トリフルオロメチルフェニル)フェニル基、4-(4-トリフルオロメチルフェニル)フェニル基、4-(2-ヒドロキシフェニル) フェニル、4-(3-ヒド ロキシフェニル) フェニル、4-(4-ヒドロキシフェ ニル) フェニル、4-(4-ヒドロキシー3, 5-ジメ チルフェニル) フェニル、3-(4-メトキシフェニ ル) フェニル基、4-(2-メトキシフェニル) フェニ ル基、4-(3-メトキシフェニル)フェニル基、4-(4-メトキシフェニル)フェニル基、3-(2,4-ジメトキシフェニル) フェニル基、4-(2,4-ジメ トキシフェニル)フェニル基、3-(2,5-ジメトキ シフェニル) フェニル基、4-(2,5-ジメトキシフ ェニル) フェニル基、4-(3-ヒドロキシメチルフェ ニル) フェニル、4-(4-ヒドロキシメチルフェニ ル)フェニル、4-(3-フルオロフェニル)フェニ ル、4-(4-フルオロフェニル)フェニル、4-(3 -クロロフェニル)フェニル基、4-(4-クロロフェ ニル) フェニル基、4-(3-ブロモフェニル) フェニ ル基、4-(4-ブロモフェニル)フェニル基、3-(3, 4-メチレンジオキシフェニル)フェニル基、4 - (3,4-メチレンジオキシフェニル)フェニル基、 4-(2-ホルミルフェニル)フェニル、4-(3-ホ ルミルフェニル) フェニル、4-(4-ホルミルフェニ ル)フェニル、4-(3-カルボキシルフェニル)フェ ニル、4-(4-カルボキシルフェニル)フェニル、4

- (3-N, N-ジメチルアミノメチルフェニル)フェ ニル、4-(4-N, N-ジメチルアミノメチルフェニ ル) フェニル、3-ベンジルフェニル基、4-ベンジル フェニル基、3ーフェノキシフェニル基、4ーフェノキ シフェニル基、3-フェニルチオフェニル基、4-フェ ニルチオフェニル基、3-フェニルスルホニルフェニル 基、4-フェニルスルホニルフェニル基、3-(フェニ ルスルホニルアミノ)フェニル基、4-(フェニルスル ホニルアミノ) フェニル基、3-(N-メチルフェニル スルホニルアミノ) フェニル基、4- (N-メチルフェ ニルスルホニルアミノ) フェニル基、3-(イミダゾー ル-1-イル) フェニル基、4-(イミダゾール-1-イル) フェニル基、3-(1-メチルイミダゾール-4 ーイル) フェニル基、4-(1-メチルイミダゾールー 4-イル) フェニル基、3-(2-フリル) フェニル 基、4-(2-フリル)フェニル基、3-(2-チエニ ル) フェニル基、4-(2-チエニル) フェニル基、3 - (3-チエニル)フェニル基、4-(3-チエニル) フェニル基、3-(2-ピリジル)フェニル基、4-(2-ピリジル) フェニル基、4-(2-トリフルオロ メチルピリジン-5-イル) フェニル基、4-(2-メ トキシピリジン-5-イル) フェニル基、4-(2-ニ トロピリジン-5-イル)フェニル基、4-(2-N, N-ジメチルアミノピリジン-5-イル)フェニル基、 3-(3-ピリジル)フェニル基、4-(3-ピリジ ル) フェニル基、3-(4-ピリジル) フェニル基、4 - (4-ピリジル) フェニル基、4- (イミダゾールー 1-イルチオ) フェニル基、4-(2-フリルチオ) フ ェニル基、4-(2-チエニルチオ)フェニル基、4-(2-ピリジルチオ)フェニル基、4-(4-ピリジル チオ)フェニル基、3-(2-ピリジルスルホニル)フ ェニル基、4-(2-ピリジルスルホニル)フェニル 基、3-(3-ピリジルスルホニル)フェニル基、4-(3-ピリジルスルホニル)フェニル基、3-(2-ピ リジルスルホニルアミノ) フェニル基、3-(N-メチ ルー2-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、4-(2-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、4-(N-メチル-2-ピリジルスルホニルアミノ) フェニ ル基、3-(3-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル 基、3-(N-メチル-3-ピリジルスルホニルアミ ノ) フェニル基、4-(3-ピリジルスルホニルアミ ノ) フェニル基、4-(N-メチル-3-ピリジルスル ホニルアミノ) フェニル基、3-(オキサゾール-2-イル) フェニル基、4- (オキサゾールー2-イル) フ ェニル基、3-(オキサゾール-4-イル)フェニル 基、4-(オキサゾール-4-イル)フェニル基、3-(オキサゾール-5-イル) フェニル基、4-(オキサ ゾールー5ーイル) フェニル基、3-(チアゾールー2 -イル) フェニル基、4- (チアゾール-2-イル) フ ェニル基、3-(チアゾール-4-イル)フェニル基、

4-(チアゾール-4-イル)フェニル基、3-(チア ゾールー5-イル) フェニル基、4-(チアゾールー5 ーイル) フェニル基、4-(ピペリジン-1-イル)フ ェニル、1-メチル-2-ピロリル基、1-フェニル-2-ピロリル基、1-ベンジル-2-ピロリル基、5-メチル-2-フリル基、5-フェニル-2-フリル基、 5-メチル-2-チエニル基、5-フェニル-2-チエ ニル基、5-メチル-3-チエニル基、5-フェニル-3-チエニル基、1-メチル-3-ピラゾリル基、1-フェニル-3-ピラゾリル基、3-イミダゾリル基、1 -メチル-2-イミダゾリル基、1-フェニル-2-イ ミダゾリル基、1-メチル-4-イミダゾリル基、1-フェニルー4ーイミダゾリル基、1ーメチルー2ーフェ ニルー4-イミダゾリル基、1,5-ジメチルー2-フ ェニル-4-イミダゾリル基、1,4-ジメチル-2-フェニルー5ーイミダゾリル基、4ーオキサゾリル基、 5-オキサゾリル基、2-メチル-4-オキサゾリル 基、2-フェニル-4-オキサゾリル基、2-メチル-5-オキサゾリル基、2-フェニルー5-オキサゾリル 基、4-メチル-2-フェニル-5-オキサゾリル基、 5-メチル-2-フェニル-4-オキサゾリル基、4-チアゾリル基、5-チアゾリル基、2-メチル-4-チ アゾリル基、2-フェニル-4-チアゾリル基、2-メ チルー5-チアゾリル基、2-フェニルー5-チアゾリ ル基、4-メチル-2-フェニル-5-チアゾリル基、 5-メチル-2-フェニル-4-チアゾリル基、1-メ チルー3-ピラゾリル基、1-フェニルー3-ピラゾリ ル基、3-メチル-5-イソオキサゾリル基、3-フェ ニル-5-イソオキサゾリル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、3-メチル-5-ピリジ ル基、3-エチルー5-ピリジル基、3-フェニルー5 ーピリジル基、2-メチル-5-ピリジル基、2-エチ ルー5-ピリジル基、2-フェニルー5-ピリジル基、 2-(4-メトキシフェニル)-5-ピリジル基、2-(4-フルオロフェニル)-5-ピリジル基、2-ヒド ロキシ-5-ピリジル基、2-メトキシ-5-ピリジル 基、2-エトキシー5ーピリジル基、2-イソプロポキ シー5-ピリジル基、2-(2,2,3,3-テトラフ ルオロプロポキシフェニル) -5-ピリジル、2-ベン ジルオキシー5ーピリジル基、2ーメチルチオー5ーピ リジル基、2-エチルチオ-5-ピリジル基、2-イソ プロピルチオー5ーピリジル基、2ーメタンスルホニル -5-ピリジル基、2-エタンスルホニル-5-ピリジ ル基、2-イソプロパンスルホニル-5-ピリジル基、 2-ベンジルー5ーピリジル基、2-フェノキシー5-ピリジル基、2-フェニルチオ-5-ピリジル基、2-フェニルスルホニルー5-ピリジル基、2-フェニルス ルホニルアミノ-5-ピリジル基、2-(N-メチルフ ェニルスルホニルアミノ) -5-ピリジル基、3-メチ ルー6ーピリジル基、3ーフェニルー6ーピリジル基、

2-メチル-6-ピリジル基、2-フェニル-6-ピリ ジル基、2-メチル-4-ピリミジニル基、2-フェニ ルー4-ピリミジニル基、2-メトキシー4-ピリミジ ニル基、2-エトキシ-4-ピリミジニル基、2-イソ プロポキシー4ーピリミジニル基、2-メチルチオー4 - ピリミジニル基、2 - エチルチオー4 - ピリミジニル 基、2-イソプロピルチオー4ーピリミジニル基、2-フェニルチオー4ーピリミジニル基、2-メタンスルホ ニル-4-ピリミジニル基、2-エタンスルホニル-4 ーピリミジニル基、2-イソプロピルスルホニルー4-ピリミジニル基、2-フェニルスルホニル-4-ピリミ ジニル基、2-メチル-5-ピリミジニル基、2-フェ ニルー5ーピリミジニル基、2ーメトキシー5ーピリミ ジニル基、2-エトキシ-5-ピリミジニル基、2-イ ソプロポキシ-5-ピリミジニル基、2-メチルチオー 5-ピリミジニル基、2-エチルチオー5-ピリミジニ ル基、2-イソプロピルチオー5-ピリミジニル基、2 -フェニルチオー5-ピリミジニル基、2-メタンスル ホニルー5ーピリミジニル基、2ーエタンスルホニル、 5-ピリミジニル基、2-イソプロピルスルホニル-5 -ピリミジニル基、2-フェニルスルホニル-5-ピリ ミジニル基、2-インドリル基、3-インドリル基、1 -メチル-2-インドリル基、1-メチル-3-インド リル基、2-ベンズイミダゾリル基、1-メチル-2-ベンズイミダゾリル基、2-ベンズオキサゾリル基、2 -ベンズチアゾリル基、2-キノリル基、3-キノリル 基、4-キノリル基、1-イソキノリル基、3-イソキ ノリル基、4-イソキノリル基または8-イソキノリル 基であり、好適にはフェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル基、mートリル基、pートリル基、3ーエチル フェニル基、4-エチルフェニル基、3-イソプロピル フェニル基、4-イソプロピルフェニル基、4-トリフ ルオロメチルフェニル基、3-ヒドロキシフェニル基、 4-ヒドロキシフェニル基、4-ヒドロキシ-3,5-ジメチルフェニル基、3-アセトキシフェニル基、4-アセトキシフェニル基、5-アセトキシ-2-ヒドロキ シー3,4,6-トリメチルフェニル基、3-メトキシ フェニル基、4-メトキシフェニル基、3-エトキシフ ェニル基、4-エトキシフェニル基、3-イソプロポキ シフェニル基、4-イソプロポキシフェニル基、3,4 -メチレンジオキシフェニル基、ベンジルオキシフェニ ル基、3-メチルチオフェニル基、4-メチルチオフェ ニル基、3-エチルチオフェニル基、4-エチルチオフ ェニル基、3-メタンスルホニルフェニル基、4-メタ ンスルホニルフェニル基、3-エタンスルホニルフェニ ル基、4-エタンスルホニルフェニル基、3-フルオロ フェニル基、4-フルオロフェニル基、3-クロロフェ ニル基、4-クロロフェニル基、4-ジエチルアミノフ ェニル、3-ベンジルフェニル基、4-ベンジルフェニ ル基、3-ビフェニリル基、4-ビフェニリル基、3-

(4-メチルフェニル) フェニル基、4-(4-メチル フェニル) フェニル基、3-(4-エチルフェニル) フ ェニル基、3-(4-トリフルオロメチルフェニル)フ ェニル基、4-(4-トリフルオロメチルフェニル)フ ェニル基、4-(2-ヒドロキシフェニル) フェニル、 4-(3-ヒドロキシフェニル)フェニル、4-(4-ヒドロキシフェニル) フェニル、4-(4-ヒドロキシ -3,5-ジメチルフェニル)フェニル、3-(4-メ トキシフェニル) フェニル基、4-(2-メトキシフェ ニル) フェニル基、4-(3-メトキシフェニル) フェ ニル基、4-(4-メトキシフェニル)フェニル基、3 - (2, 4-ジメトキシフェニル)フェニル基、4-(2, 4-ジメトキシフェニル)フェニル基、3-(2,5-ジメトキシフェニル)フェニル基、4-(2,5-ジメトキシフェニル)フェニル基、4-(3 -- ヒドロキシメチルフェニル)フェニル基、4-(4-ヒドロキシメチルフェニル) フェニル基、4-(3-フ ルオロフェニル) フェニル基、4-(4-フルオロフェ ニル)フェニル基、4-(3-クロロフェニル)フェニ ル基、4-(4-クロロフェニル) フェニル基、3-(3,4-メチレンジオキシフェニル)フェニル基、4 - (3,4-メチレンジオキシフェニル)フェニル基、 2-ホルミルフェニル基、3-ホルミルフェニル基、4 ーホルミルフェニル基、3-カルボキシルフェニル基、 4-カルボキシルフェニル基、3-N, N-ジメチルア ミノメチルフェニル基、4-N, N-ジメチルアミノメ チルフェニル基、3-フェノキシフェニル基、4-フェ ノキシフェニル基、3-フェニルチオフェニル基、4-フェニルチオフェニル基、3-フェニルスルホニルフェ ニル基、4-フェニルスルホニルフェニル基、3-(フ ェニルスルホニルアミノ) フェニル基、4-(フェニル スルホニルアミノ) フェニル基、3-(N-メチル-フ ェニルスルホニルアミノ) フェニル基、4-(N-メチ ルーフェニルスルホニルアミノ) フェニル基、3-(2 - ピリジル) フェニル基、4 - (2 - ピリジル)フェニ ル基、4-(2-トリフルオロメチルピリジン-5-イ ル) フェニル基、4-(2-メトキシピリジン-5-イ ル) フェニル基、4-(2-ニトロピリジン-5-イ ル) フェニル基、4- (2-N, N-ジメチルアミノピ リジン-5-イル) フェニル基、3-(3-ピリジル) フェニル基、4-(3-ピリジル) フェニル基、3-(4-ピリジル) フェニル基、4-(4-ピリジル) フ ェニル基、4-(2-ピリジルオキシ)フェニル基、4 - (4 -ピリジルオキシ) フェニル基、4 - (2 - ピリ ジルチオ) フェニル基、4-(4-ピリジルチオ) フェ ニル基、3-(2-ピリジルスルホニル)フェニル基、 4-(2-ピリジルスルホニル)フェニル基、3-(3 - ピリジルスルホニル) フェニル基、4 - (3 - ピリジ ルスルホニル) フェニル基、3-(2-ピリジルスルホ ニルアミノ) フェニル基、3 - (N-メチル-2-ピリ ジルスルホニルアミノ) フェニル基、4-(2-ピリジ ルスルホニルアミノ) フェニル基、4 - (N - メチル-2-ピリジルスルホニルアミノ)フェニル基、3-(3 -ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、3-(N-メチル-3-ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、 4-(3-ピリジルスルホニルアミノ)フェニル基、4 – (N-メチルー3ーピリジルスルホニルアミノ)フェ ニル基、4-(1-ピペリジニル)フェニル基、3-イ ミダゾリル基、2-ピリジル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、3-メチル-5-ピリジル基、3-エチル -5-ピリジル基、3-フェニル-5-ピリジル基、2 -メチル-5-ピリジル基、2-エチル-5-ピリジル 基、2-フェニル-5-ピリジル基、2-ヒドロキシー 5-ピリジル基、2-メトキシ-5-ピリジル基、2-エトキシー5-ピリジル基、2-イソプロポキシー5-ピリジル基、2-(2,2,3,3-テトラフルオロプ ロポキシ) -5-ピリジル基、2-ベンジルオキシ-5 ーピリジル基、2-メチルチオ-5-ピリジル基、2-エチルチオー5-ピリジル基、2-イソプロピルチオー 5ーピリジル基、2ーメタンスルホニルー5ーピリジル 基、2-エタンスルホニル-5-ピリジル基、2-イソ プロパンスルホニルー5ーピリジル基、2-ベンジルー 5-ピリジル基、2-フェノキシ-5-ピリジル基、2 -フェニルチオ-5-ピリジル基、2-フェニルスルホ ニルー5ーピリジル基、2ーフェニルスルホニルアミノ -5-ピリジル基、2- (N-メチルフェニルスルホニ ルアミノ) -5-ピリジル基、2-(4-メトキシフェ ニル) -5-ピリジル基、2-(4-フルオロフェニ ル) -5-ピリジル基、3-メチル-6-ピリジル基、 3-フェニル-6-ピリジル基、2-メチル-6-ピリ ジル基、2-フェニル-6-ピリジル基、2-キノリル 基、3-キノリル基、4-キノリル基、1-イソキノリ ル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリル基または 8-イソキノリル基であり、更に好適にはフェニル基、 m-トリル基、p-トリル基、3-ヒドロキシフェニル 基、4-ヒドロキシフェニル基、4-ヒドロキシー3, 5-ジメチルフェニル基、3-アセトキシフェニル基、 4ーアセトキシフェニル基、5ーアセトキシー2ーヒド ロキシー3、4、6-トリメチルフェニル基、3-クロ ロフェニル基、4-クロロフェニル基、3-ベンジルフ ェニル基、4-ベンジルフェニル基、3-ピフェニリル 基、4-ビフェニリル基、4-(4-トリフルオロメチ ルフェニル) フェニル基、4-(2-ヒドロキシフェニ ル) フェニル基、4-(3-ヒドロキシフェニル) フェ ニル基、4-(4-ヒドロキシフェニル)フェニル基、 4-(2-メトキシフェニル)フェニル基、4-(3-メトキシフェニル) フェニル基、4-(4-メトキシフ ェニル)フェニル基、4-(4-ヒドロキシ-3,5-ジメチルフェニル) フェニル基、4-(4-フルオロフ ェニル) フェニル基、4-(4-クロロフェニル) フェ ニル基、4-(2-ホルミルフェニル)フェニル基、4 - (3-ホルミルフェニル)フェニル基、4-(4-ホ ルミルフェニル)フェニル基、4-(3-カルボキシル フェニル) フェニル基、4-(4-カルボキシルフェニ ル) フェニル基、4- (3-ヒドロキシメチルフェニ ル) フェニル基、4- (4-ヒドロキシメチルフェニ ル) フェニル基、4-(3-N, N-ジメチルアミノメ チルフェニル) フェニル基、4-(4-N, N-ジメチ ルアミノメチルフェニル) フェニル基、3-フェノキシ フェニル基、4-フェノキシフェニル基、3-フェニル チオフェニル基、4-フェニルチオフェニル基、3-フ ェニルスルホニルフェニル基、4-フェニルスルホニル フェニル基、3-(フェニルスルホニルアミノ)フェニ ル基、4-(フェニルスルホニルアミノ)フェニル基、 3- (N-メチルフェニルスルホニルアミノ) フェニル 基、4-(N-メチルフェニルスルホニルアミノ)フェ ニル基、3-(2-ピリジル)フェニル基、4-(2-ピリジル) フェニル基、4-(3-トリフルオロメチル ピジリン-6-イル) フェニル基、4-(3-メトキシ ピリジン-6-イル) フェニル基、4-(3-ニトロピ リジン-6-イル) フェニル基、4-(3-N, N-ジ メチルアミノピリジン-6-イル) フェニル基、3-(3-ピリジル) フェニル基、4-(3-ピリジル) フ ェニル基、3-(4-ピリジル)フェニル基、4-(4 - ピリジル) フェニル基、4 - (2 - ピリジルオキシ) フェニル基、4-(4-ピリジルオキシ)フェニル基、 4-(2-ピリジルチオ)フェニル基、4-(4-ピリ ジルチオ) フェニル基、3-(2-ピリジルスルホニ ル) フェニル基、4-(2-ピリジルスルホニル) フェ ニル基、3-(3-ピリジルスルホニル)フェニル基、 4-(3-ピリジルスルホニル)フェニル基、3-(2 - ピリジルスルホニルアミノ) フェニル基、2 - ピリジ ル基、3-ピリジル基、4-ピリジル基、2-メトキシ -5-ピリジル基、2-エトキシ-5-ピリジル基、2 -イソプロポキシ-5-ピリジル基、2-(2,2, 3,3-テトラフルオロプロポキシ)-5-ピリジル 基、2-ベンジルオキシ-5-ピリジル基、2-メチル チオー5ーピリジル基、2ーエチルチオー5ーピリジル 基、2-メタンスルホニル-5-ピリジル基、2-エタ ンスルホニルー5ーピリジル基、2ーベンジルー5ーピ リジル基、2-フェニル-5-ピリジル基、2-(4-メトキシフェニル) -5-ピリジル基、2-(4-フル オロフェニル) -5-ピリジル基、3-フェニル-5-ピリジル基、2-フェニル-6-ピリジル基、3-フェ ニルー6-ピリジル基、2-フェノキシー5-ピリジル 基、2-フェニルチオー5-ピリジル基、2-フェニル スルホニルー5ーピリジル基、2ーフェニルスルホニル アミノ-5-ピリジル基、2- (N-メチルフェニルス ルホニルアミノ) -5-ピリジル基、2-メチル-5-ピリジル基、3-キノリル基、3-メチル-5-ピリジ ル基、3ーキノリル基または3ーインドリル基であり、 特に好適にはフェニル基、p-トリル基、4-フルオロ フェニル基、4-ベンジルフェニル基、4-ビフェニリ ル基、4-(4-トリフルオロメチルフェニル) フェニ ル基、4-(2-ヒドロキシフェニル) フェニル基、4 - (3-ヒドロキシフェニル) フェニル基、4-(4-ヒドロキシフェニル) フェニル基、4-(2-メトキシ フェニル) フェニル基、4-(3-メトキシフェニル) フェニル基、4-(4-メトキシフェニル) フェニル 基、4-(4-ヒドロキシ-3,5-ジメチルフェニ ル) フェニル基、4-(4-フルオロフェニル) フェニ ル基、4-(4-クロロフェニル)フェニル基、4-(2-ホルミルフェニル) フェニル基、4-(3-ホル ミルフェニル) フェニル基、4-(4-ホルミルフェニ ル) フェニル基、4-(3-カルボキシルフェニル) フ ェニル基、4-(4-カルボキシルフェニル) フェニル 基、4-(3-ヒドロキシメチルフェニル) フェニル 基、4-(4-ヒドロキシメチルフェニル) フェニル 基、4-(3-N, N-ジメチルアミノメチルフェニ ル) フェニル基、4 - (4 - N, N - ジメチルアミノメ チルフェニル) フェニル基、4-フェノキシフェニル 基、4-フェニルチオフェニル基、4-フェニルスルホ ニルフェニル基、4-(フェニルスルホニルアミノ)フ ェニル基、4-(2-ピリジル)フェニル基、4-(3 ートリフルオロメチルピリジン-6-イル)フェニル 基、4-(3-メトキシピリジン-6-イル)フェニル 基、4-(3-ニトロピリジン-6-イル) フェニル 基、4-(3-N, N-ジメチルアミノピリジン-6-イル)フェニル基、4-(3-ピリジル)フェニル基、 4-(4-ピリジル) フェニル基、2-ピリジル基、3 ーピリジル基、4ーピリジル基、2-メトキシー5ーピ リジル基、2-エトキシ-5-ピリジル基、2-イソプ ロポキシー5-ピリジル基、2-(2,2,3,3-テ トラフルオロプロポキシ) -5-ピリジル基、2-ベン ジルオキシ-5-ピリジル基、2-メチルチオ-5-ピ リジル基、2-エチルチオ-5-ピリジル基、2-メタ ンスルホニル-5-ピリジル基、2-エタンスルホニル -5-ピリジル基、2-ベンジル-5-ピリジル基、2 -フェニル-5-ピリジル基、3-フェニル-5-ピリ ジル基、3-フェニル-6-ピリジル基、2-(4-メ トキシフェニル) -5-ピリジル基、2-(4-フルオ ロフェニル)-5-ピリジル基、2-フェニル-6-ピ リジル基、2-フェノキシ-5-ピリジル基、2-フェ ニルチオー5-ピリジル基、2-フェニルスルホニルー 5-ピリジル基、2-フェニルスルホニルアミノ-5-ピリジル基、2- (N-メチルフェニルスルホニルアミ ノ) -5-ピリジル基、2-メチル-5-ピリジル基ま たは3-メチル-5-ピリジル基である。

【0140】 Y^b が式 $>N-R^{5b}$ を有する基(式中、 R^{5b} は水素原子、炭素数1ないし6個を有する直鎖状も

しくは分枝鎖状のアルキル基(R³bで述べたと同意義を 示す。) または炭素数1ないし8個を有する直鎖状もし くは分枝鎖状の脂肪族アシル基(炭素数1ないし8個を 有するアルカノイル基および炭素数3ないし8個を有す るアルケノイル基を含む)または炭素数7ないし11個 を有する芳香族アシル基を示す。)を示す場合、式>N -R5bを有する基は、例えばイミノ、メチルイミノ、エ チルイミノ、プロピルイミノ、イソプロピルイミノ、ブ チルイミノ、イソブチルイミノ、sーブチルイミノ、t ーブチルイミノ、ペンチルイミノ、1ーメチルブチルイ ミノ、2-メチルブチルイミノ、3-メチルブチルイミ ノ、1,1-ジメチルプロピルイミノ、1,2-ジメチ ルプロピルイミノ、2,2-ジメチルプロピルイミノ、 1-エチルプロピルイミノ、ヘキシルイミノ、1-メチ ルペンチルイミノ、2-メチルペンチルイミノ、3-メ チルペンチルイミノ、4-メチルペンチルイミノ、1, 1-ジメチルブチルイミノ、1,2-ジメチルブチルイ ミノ、1,3-ジメチルブチルイミノ、2,2-ジメチ ルブチルイミノ、2,3-ジメチルブチルイミノ、3, 3-ジメチルブチルイミノ、1-エチルブチルイミノ、 1, 1, 2-トリメチルプロピルイミノ、1, 2, 2-トリメチルプロピルイミノ、アセチルイミノ、プロピオ ニルイミノ、ブチリルイミノ、ペンタノイルイミノ、ヘ キサノイルイミノ、ヘプタノイルイミノ、オクタノイル イミノ、ベンゾイルイミノまたはpートルオイルイミノ であり得、好適にはイミノ基、炭素数1ないし4個を有 する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルイミノ基または アセチルイミノ基であり、最適にはイミノ基、メチルイ ミノ基、エチルイミノ基またはアセチルイミノ基であ る。

【0141】本発明の前記一般式(Ib)を有するアミドカルボン酸誘導体は、常法に従って塩基性基を有する場合は酸付加塩にすることができる。そのような塩は、例えばフッ化水素酸、塩酸、臭化水素酸、沃化水素酸のようなハロゲン化水素酸の塩;硝酸塩、過塩素酸塩、硫酸塩、燐酸塩のような無機酸塩;メタンスルホン酸のような無機酸塩;ベンゼンスルホン酸のような医は級アルカンスルホン酸の塩;ベンゼンスルホン酸の塩;グルタミン酸、アスパラギン酸のようなアミノ酸の塩;酢酸、フマール酸、酒石酸、蓚酸、マレイン酸、リンゴ酸、コハク酸、安息香酸、マンデル酸、アスコルビン酸、乳酸、グルコン酸、クエン酸のようなカルボン酸の塩をあげることができる。好適にはハロゲン化水素酸の塩である。

【0142】更に、前記一般式(Ib)を有するアミドカルボン酸誘導体は、カルボキシル基を有するので常法に従って金属塩にすることができる。そのような塩としては、例えばリチウム、ナトリウム、カリウムのようなアルカリ金属塩;カルシウム、バリウム、マグネシウム

のようなアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩;等をあ げることができる。好適にはアルカリ金属塩である。

【0143】本発明の前記一般式(Ib)を有するアミドカルボン酸誘導体は、常法に従って薬理上許容されるエステルにすることができる。前記一般式(Ib)を有するアミドカルボン酸誘導体の薬理上許容されるエステルは、前記一般式(Ib)を有するアミドカルボン酸誘導体に比べて医学的に使用され、薬理上受け入れられるものであれば特に限定はない。

【0144】本発明の前記一般式(Ib)を有するアミ ドカルボン酸誘導体のエステルは、例えば炭素数1ない し6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、 炭素数7ないし19個を有するアラルキル基、炭素数1 ないし6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルカノ イルオキシが置換した炭素数1ないし5個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数1ないし6個 を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルオキシカル ボニルオキシが置換した炭素数1ないし5個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素数5ないし7 個を有するシクロアルキルカルボニルオキシが置換した 炭素数1ないし5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状の アルキル基、炭素数5ないし7個を有するシクロアルキ ルオキシカルボニルオキシが置換した炭素数1ないし5 個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基、炭素 数6ないし10個を有するアリールカルボニルオキシが 置換した炭素数1ないし5個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキル基、炭素数6ないし10個を有するア リールオキシカルボニルオキシが置換した炭素数1ない し5個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基お よび5位に置換分として炭素数1ないし6個を有する直 鎖状もしくは分枝鎖状のアルキルを有する2-オキソー 1,3-ジオキソレン-4-イルメチル基をあげること ができる。

【0145】ここに、炭素数1ないし4個を有する直鎖 状もしくは分枝鎖状のアルキル基および炭素数1ないし 6個を有する直鎖状もしくは分枝鎖状のアルキル基は、 例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチ ル、イソブチル、sーブチル、tーブチル、ペンチル、 1-メチルブチル、2-メチルブチル、3-メチルブチ ル、1、1-ジメチルプロピル、1,2-ジメチルプロ ピル、2, 2-ジメチルプロピル、1-エチルプロピ ル、ヘキシル、1-メチルペンチル、2-メチルペンチ ル、3-メチルペンチル、4-メチルペンチル、1,1 ージメチルブチル、1,2ージメチルブチル、1,3-ジメチルブチル、2,2-ジメチルブチル、2,3-ジ メチルブチル、3,3-ジメチルブチル、1-エチルブ チル、2-エチルブチル、1,1,2-トリメチルプロ ピルまたは1,2,2-トリメチルプロピルであり得、 好適には炭素数1ないし4個を有する直鎖状もしくは分 枝鎖状のアルキル基であり、更に好適にはメチル、エチ ル、プロピル、イソプロピル、ブチルまたはイソブチル であり、最適にはメチルまたはエチルである。

【0146】炭素数7ないし19個を有するアラルキル基は、例えばベンジル、フェネチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチルまたはジフェニルメチルであり得、好適にはベンジルである。 炭素数5ないし7個を有するシクロアルキル基は、例えばシクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルであり、好適にはシクロヘキシルである。

【0147】炭素数6ないし10個を有するアリール基は、例えばフェニルまたはナフチルであり得、好適にはフェニルである。

【0148】好適なエステル残基の具体例は、例えばメ チル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソ ブチル、t-ブチル、ベンジル、アセトキシメチル、1 - (アセトキシ) エチル、プロピオニルオキシメチル、 1-(プロピオニルオキシ)エチル、ブチリルオキシメ チル、1- (ブチリルオキシ) エチル、イソブチリルオ キシメチル、1 – (イソブチリルオキシ) エチル、バレ リルオキシメチル、1- (バレリルオキシ) エチル、イ ソバレリルオキシメチル、1 –(イソバレリルオキシ) エチル、ピバロイルオキシメチル、1-(ピバロイルオ キシ) エチル、メトキシカルボニルオキシメチル、1-(メトキシカルボニルオキシ) エチル、エトキシカルボ ニルオキシメチル、1 - (エトキシカルボニルオキシ) エチル、プロポキシカルボニルオキシメチル、1-(プ ロポキシカルボニルオキシ) エチル、イソプロポキシカ ルボニルオキシメチル、1 – (イソプロポキシカルボニ ルオキシ) エチル、ブトキシカルボニルオキシメチル、 1-(ブトキシカルボニルオキシ)エチル、イソブトキ シカルボニルオキシメチル、1- (イソブトキシカルボ ニルオキシ) エチル、t-ブトキシカルボニルオキシメ チル、1-(t-ブトキシカルボニルオキシ)エチル、 シクロペンタンカルボニルオキシメチル、1-(シクロ ペンタンカルボニルオキシ) エチル、シクロヘキサンカ ルボニルオキシメチル、1 - (シクロヘキサンカルボニ ルオキシ) エチル、シクロペンチルオキシカルボニルオ キシメチル、1- (シクロペンチルオキシカルボニルオ キシ) エチル、シクロヘキシルオキシカルポニルオキシ メチル、1- (シクロヘキシルオキシカルボニルオキ シ) エチル、ベンゾイルオキシメチル、1-(ベンゾイ ルオキシ) エチル、フェノキシカルボニルオキシメチ ル、1 - (フェノキシカルボニルオキシ) エチルまたは 5-メチル-2-オキソ-1、3-ジオキソレン-4-イルメチルである。

【0149】なお、前記一般式(Ib)を有するアミドカルボン酸誘導体、その薬理上許容される塩またはその薬理上許容されるエステルは、種々の異性体を有する。例えばカルボン酸のα^b位炭素の不斉に由来する光学異

性体が存在する。前記一般式(Ib)においては、これら不斉炭素原子に基づく立体異性体およびこれら異性体の等量および非等量混合物がすべて単一の式で示されている。従って、本発明においてはこれらの異性体およびこれらの異性体の混合物をもすべて含むものである。更に本発明において、前記一般式(Ib)を有するアミドカルボン酸誘導体、その薬理上許容される塩またはその薬理上許容されるエステルが溶剤和物(例えば水和物)を形成する場合には、これらもすべて含むものである。

【0150】更に本発明において、生体内において代謝 されて前記一般式(I b)を有するアミドカルボン酸誘 導体またはその塩に変換される化合物、例えばアミド誘 導体のような、いわゆるプロドラッグもすべて含むもの である。本発明の前記一般式(Ic)、(Id)、及び (Ie) において、 R_{1c} 、 R_{1d} 、 R_{1e} 、 R_{2c} 、 R_{2d} 、R $_{2e}$, R_{3c} , R_{3d} , R_{3e} , X_c , X_d , X_e , Z_{1c} , Z_{1d} , Z_{1e} , Z_{3c} , Z_{3d} , Z_{3e} , α_{1c} , α_{1d} , α_{1e} , γ_{1c} , γ $_{1d}$ 、及び $_{1e}$ が「 C_1 - C_6 アルキル基」を示す場合、当該 基は炭素数1乃至6個の直鎖又は分枝鎖アルキル基を示 す。当該基としては、例えばメチル、エチル、プロピ ル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、s-ブチル、 t-ブチル、ペンチル、s-ペンチル、イソペンチル、2 -メチルブチル、ネオペンチル、1-エチルプロピル、ヘ キシル、4-メチルペンチル(イソヘキシル)、3-メチル ペンチル、2-メチルペンチル、1-メチルペンチル(5-ヘキシル)、3,3-ジメチルブチル、2,2-ジメチルブ チル、1,1-ジメチルブチル、1,2-ジメチルブチル、 1,3-ジメチルブチル、2,3-ジメチルブチル、又は2 -エチルブチル基を挙げることができる。好適にはC₁-C₄ アルキル基であり、更に好適にはC₁-C₂アルキル基であ

[0151] R_{1c}, R_{1d}, R_{1e}, R_{2c}, R_{2d}, R_{2e}, R R_{3c} 、 R_{3d} 、 R_{3e} 、 R_{1c} 、 R_{1d} 、 R_{1e} 、 R_{3c} 、 R_{3d} 、及び Z_{3e} が「 C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を 示す場合、 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至5個有していてもよ い。)」を示す場合、 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} が「 C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1c} を1 乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、 Z_{2c} 、Z $_{2d}$ 、及び Z_{2e} が「 C_6 - C_{10} アリール基(後述する置換分lpha2c、α2d、及びα2eを1乃至5個有する。)」を示す場 合、当該C₆-C₁₀アリール部分としては、例えばフェニ ル、インデニル、又はナフチルを挙げることができる。 [0152] R_{1c} , R_{1d} , R_{1e} , R_{2c} , R_{2d} , R_{2e} , R $_{3c}$ 、 R_{3d} 、 R_{3e} 、 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、 Z_{1e} 、 Z_{3c} 、 Z_{3d} 、及び Z_{3e} が「 C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に後述する置 換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有していてもよ

い。)」を示す場合、Xc、Xd、Xe、αlc、αld、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_7 - C_{16} アラルキル基 (アリール上に後述する置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を 1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、 $oldsymbol{eta}_{1c}$ 、 β_{1d} 、及び β_{1e} が「 C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に 後述する置換分 $r_{
m lc}$ 、 $r_{
m ld}$ 、及び $r_{
m le}$ を1乃至5個有し ていてもよい。)」を示す場合、当該C₇-C₁₆アラルキル 部分は、前述した C_6 - C_{10} アリールによって一つ置換され たC1-C6アルキル基を示す。当該アラルキル部分として は、例えばベンジル、ナフチルメチル、インデニルメチ ル、1-フェネチル、2-フェネチル、1-ナフチルエチ ル、2-ナフチルエチル、1-フェニルプロピル、2-フ ェニルプロピル、3-フェニルプロピル、1-ナフチルプ ロピル、2-ナフチルプロピル、3-ナフチルプロピル、 1-フェニルブチル、2-フェニルブチル、3-フェニル ブチル、4-フェニルブチル、1-ナフチルブチル、2-ナフチルブチル、3-ナフチルブチル、4-ナフチルブチ ル、5-フェニルペンチル、5-ナフチルペンチル、6-フェニルヘキシル、又は6-ナフチルヘキシルを挙げる ことができる。

[0153] $R_{\text{lc}},\,R_{\text{ld}},\,R_{\text{le}},\,R_{\text{2c}},\,R_{\text{2d}},\,R_{\text{2e}},\,R$ $_{3c}$ 、 R_{3d} 、及び R_{3e} が「 C_1 - C_6 アルキルスルホニル基」 を示す場合、当該基は前記C1-C6アルキル基がスルホニ ルに結合した基を示す。当該基としては、例えばメタン スルホニル、エタンスルホニル、プロパンスルホニル、 イソプロパンスルホニル、ブタンスルホニル、イソブタ ンスルホニル、s-ブタンスルホニル、t-ブタンスルホ ニル、ペンタンスルホニル、イソペンタンスルホニル、 2-メチルブタンスルホニル、ネオペンタンスルホニ ル、1-エチルプロパンスルホニル、ヘキサンスルホニ ル、4-メチルペンタンスルホニル、3-メチルペンタン スルホニル、2-メチルペンタンスルホニル、3,3-ジ メチルブタンスルホニル、2,2-ジメチルブタンスルホ ニル、1,1-ジメチルブタンスルホニル、1,2-ジメチ ルブタンスルホニル、1,3-ジメチルブタンスルホニ ル、2,3-ジメチルブタンスルホニル、又は2-エチル ブタンスルホニルを挙げることができ、好適にはC1-C4 アルキルスルホニル基であり、更に好適にはC₁-C₂アル キルスルホニル基であり最適にはメタンスルホニルであ

【0154】 R_{1c} 、 R_{1d} 、 R_{1e} 、 R_{2c} 、 R_{2d} 、 R_{2e} 、 R_{3c} 、 R_{3d} 、及び R_{3e} が「 C_1 - C_6 ハロゲノアルキルスルホニル基」を示す場合、当該基は前述した C_1 - C_6 アルキルスルホニル基のアルキル部分がハロゲン原子によって1以上置換された基を示す。当該基としては、例えばトリフルオロメタンスルホニル、トリクロロメタンスルホニル、ジフルオロメタンスルホニル、ジフロモメタンスルホニル、ジブロモメタンスルホニル、フルオロメタンスルホニル、2,2,2-トリクロロエタンスルホニル、2-ブロモエタ

ンスルホニル、2-クロロエタンスルホニル、2-フルオロエタンスルホニル、3-クロロプロパンスルホニル、4-フルオロブタンスルホニル、6-ヨードへキサンスルホニル、又は2,2-ジブロモエタンスルホニルを挙げることができ、好適には C_1 - C_4 ハロゲノアルキルスルホニル基であり、更に好適には C_1 - C_2 ハロゲノアルキルスルホニル基であり、最適には C_1 - C_2 ハロゲノアルキルスルホニル基であり、最適には C_1 - C_2 ハロゲノアルキルスルホニル

【0155】 R_{1c} 、 R_{1d} 、 R_{1e} 、 R_{2c} 、 R_{2d} 、 R_{2e} 、 R_{3c} 、 R_{3d} 、及び R_{3e} が「 C_6 - C_{10} アリールスルホニル基(後述する置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該 C_6 - C_{10} アリールスルホニル部分は、前述した C_6 - C_{10} アリールがスルホニルに結合した基を示す。当該 C_6 - C_{10} アリールスルホニル部分としては、例えばフェニルスルホニル、インデニルスルホニル、又はナフチルスルホニルを挙げることができる。

 $[0156]R_{1c}, R_{1d}, R_{1e}, R_{2c}, R_{2d}, R_{2e}, R$ $_{3c}$ 、 R_{3d} 、及び R_{3e} が「 C_7 - C_{16} アラルキルスルホニル基 (アリール上に後述する置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を 1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該置 換分を有していないC7-C16アラルキルスルホニル部分 は、前述した5,-5,6アラルキルがスルホニルに結合した 基を示す。当該C7-C16アラルキルスルホニル部分として は、例えばベンジルスルホニル、ナフチルメチルスルホ ニル、インデニルメチルスルホニル、1-フェネチルス ルホニル、2-フェネチルスルホニル、1-ナフチルエチ ルスルホニル、2-ナフチルエチルスルホニル、1-フェ ニルプロピルスルホニル、2-フェニルプロピルスルホ ニル、3-フェニルプロピルスルホニル、1-ナフチルプ ロピルスルホニル、2-ナフチルプロピルスルホニル、 3-ナフチルプロピルスルホニル、1-フェニルブチルス ルホニル、2-フェニルブチルスルホニル、3-フェニル ブチルスルホニル、4-フェニルブチルスルホニル、1-ナフチルブチルスルホニル、2-ナフチルブチルスルホ ニル、3-ナフチルブチルスルホニル、4-ナフチルブチ ルスルホニル、5-フェニルペンチルスルホニル、5-ナ フチルペンチルスルホニル、6-フェニルヘキシルスル ホニル、又は6-ナフチルヘキシルスルホニルを挙げる ことができる。

1-ジメチルトリメチレン、2,2-ジメチルトリメチレ ン、3,3-ジメチルトリメチレン、 \wedge キサメチレン、1-メチルペンタメチレン、2-メチルペンタメチレン、3 -メチルペンタメチレン、4-メチルペンタメチレン、5 -メチルペンタメチレン、1,1-ジメチルテトラメチレ ン、2,2-ジメチルテトラメチレン、3,3-ジメチルテ トラメチレン、4,4-ジメチルテトラメチレン、ヘプタ メチレン、1-メチルヘキサメチレン、2-メチルヘキサ メチレン、5-メチルヘキサメチレン、3-エチルペンタ メチレン、オクタメチレン、2-メチルヘプタメチレ ン、5-メチルヘプタメチレン、2-エチルヘキサメチレ ン、2-エチル-3-メチルペンタメチレン、3-エチル-2-メチルペンタメチレンを挙げることができ、好適に は直鎖状のC1-Ceアルキレン基であり、更に好適には直 鎖状の C_1 - C_4 アルキレン基であり、最適には直鎖状の C_1 -C₂アルキレン基である。

【0158】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} が「 C_1 - C_6 ハロゲノアルキル基」を示す場合、当該基は前述した C_1 - C_6 アルキル基がハロゲン原子によって1以上置換された基を示す。当該基としては、例えばトリフルオロメチル、トリクロロメチル、ジフルオロメチル、ジクロロメチル、ジブロモメチル、フルオロメチル、2,2,2-トリクロロエチル、2-ブロモエチル、2-クロロエチル、2-フルオロエチル、2-ヨードエチル、3-クロロプロピル、4-フルオロブチル、6-ヨードへキシル、又は2,2-ジブロモエチルを挙げることができ、好適には C_1 - C_4 ハロゲノアルキル基であり、最適にはトリフルオロメチル基である。

【0159】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、 Z_{1e} 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} が「 C_1 - C_6 アルコキシ基」を示す場合、前述した C_1 - C_6 アルキル基が酸素原子に結合した基を示す。当該基としては、例えばメトキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソブトキシ、タントキシ、1・7トキシ、2・メチルブトキシ、1・エチルプロポキシ、へキシルオキシ、4・メチルペントキシ、3・メチルブトキシ、2・メチルブトキシ、3・3・ジメチルブトキシ、1・2・ジメチルブトキシ、1・2・ジメチルブトキシ、2・3・ジメチルブトキシ、2・3・ジメチルブトキシ、2・3・ジメチルブトキシ、次は2・エチルブトキシを挙げることができ、好適には C_1 - C_4 アルコキシ基であり、更に好適には C_1 - C_2 アルコキシ基であり、最適にはメトキシである。

【0160】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、 Z_{1e} 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 β_{1c} 、 β_{1d} 、 β_{1e} 、 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及 γ_{1e} が「ハロゲン原子」を示す場合、当該基としては、例えば弗素原子、塩素原子、臭素原子又は沃素原子を挙げることができる。好適には弗素原子、塩素原子又

は臭素原子であり、更に好適には弗素原子、又は塩素原子である。

【0161】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 Z_{3c} 、 Z_{3d} 、 Z_{3e} 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_3 - C_{10} シクロアルキル基」を示す場合、当該基は3乃至10員飽和環状炭化水素基を示す。当該基としては、例えばシクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロペチシル、シクロヘプチル、ノルボルニル、又はアダマンチルである。好適にはシクロプロピル、シクロヘキシル、又はアダマンチルである。

【0162】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、 α_{2e} 、 β_{1c} 、 β_{1d} 、及 $\mathcal{U} \beta_{1e}$ が「 C_1 - C_7 脂肪族アシル基」を示す場合、当該基としては、例えばホルミル、アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル、イソバレリル、ピバロイル、ヘキサノイル、アクリロイル、メタクリロイル、又はクロトノイルを挙げることができる。好適には C_1 - C_6 脂肪族アシルであり、更に好適には C_1 - C_3 脂肪族アシルであり、最適にはアセチルである。

【0163】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} , α_{1d} , α_{1e} , α_{2c} , α_{2d} , α_{2e} , β_{1c} , β_{1d} , 及び β_{1e} が「 C_q - C_{11} シクロアルキルカルボニル基」を示す場合、当該基はカルボニル基に前述した C_3 - C_{10} シクロアルキルが結合した基を示す。当該基としては、例えばシクロプロピルカルボニル、シクロブチルカルボニル、シクロペンチルカルボニル、シクロペナシルカルボニル、シクロペプチルカルボニル、ノルボルニルカルボニル、又はアダマンチルカルボニルを挙げることができる。好適には C_q - C_7 シクロアルキルカルボニルである。

【0164】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 Z_{2c} 、 Z_{2d} 、 Z_{2e} 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_7 - C_{11} アリールカルボニル基(後述する置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} が「 C_7 - C_{11} アリールカルボニル基(後述する置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該 C_7 - C_{11} アリールカルボニル部分はカルボニル基に前述した C_6 - C_{10} アリールが結合した基を示す。当該 C_7 - C_{11} アリールカルボニル部分としては、例えばベンゾイル、1-インダンカルボニルの、2-インダンカルボニル、2-インダンカルボニル、又は1-若しくは2-ナフトイルを挙げることができる。

【0165】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_8 - C_{17} アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} が「 C_8 - C_{17} アラルキルカルボニル基(アリール上に後述する置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該 C_{17} アラルキルカルボニル部分はカルボニル基に前述

した C_7 - C_{16} アラルキルが結合した基を示す。当該 C_8 - C_{17} アラルキルカルボニル部分としては、例えばフェニルアセチル、3-フェニルプロピオニル、4-フェニルブチリル、5-フェニルペンタノイル、6-フェニルヘキサノイル、ナフチルアセチル、4-ナフチルブチリル、又は6-ナフチルヘキサノイルを挙げることができる。

[0166] X_c , X_d , X_e , α_{1c} , α_{1d} , α_{1e} , α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2c} が「単環式複素芳香環カルボニル 基(後述する置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至5個 有していてもよい。)」を示す場合、 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} が「単環式複素芳香環カルボニル基(後述する置換 分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至5個有していてもよ い。)」を示す場合、当該単環式複素芳香環カルボニル 部分はカルボニル基に酸素原子、窒素原子及び硫黄原子 からなる群から選択されるヘテロ原子を1乃至3個有す る5乃至7員複素芳香環が結合した基を示す。当該単環 式複素芳香環カルボニル部分としては、例えばフリルカ ルボニル、チエニルカルボニル、ピロリルカルボニル、 ピラゾリルカルボニル、イミダゾリルカルボニル、オキ サゾリルカルボニル、イソオキサゾリルカルボニル、チ アゾリルカルボニル、イソチアゾリルカルボニル、1, 2,3-オキサジアゾリルカルボニル、トリアゾリルカル ボニル、若しくはチアジアゾリルカルボニル等の5員複 素芳香環カルボニル; ピラニルカルボニル、ニコチノイ ル、イソニコチノイル、ピリダジニルカルボニル、ピリ ミジニルカルボニル、若しくはピラジニルカルボニル等 の6員複素芳香環カルボニル;又はアゼピニルカルボニ ル等の7員複素芳香環カルボニルを挙げることができ

【0167】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_7 - C_{11} アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} が「 C_7 - C_{11} アリールアミノカルボニル基(アリール上に後述する置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該 C_7 - C_{11} アリールアミノカルボニル部分はアミノカルボニル基のアミノ基が前述した C_6 - C_{10} アリールで置換された基を示す。当該 C_7 - C_{11} アリールアミノカルボニル部分としては、例えばフェニルアミノカルボニル、インデニルアミノカルボニル、又はナフチルアミノカルボニルを挙げることができる。

【0168】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「 C_1 - C_6 アルキルチオ基」を示す場合、硫黄原子に前述した C_1 - C_6 アルキル基が結合した基を示す。当該基としては、例えばメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、イソブチルチオ、S-ブ

チルペンチルチオ、2-メチルペンチルチオ、3,3-ジメチルブチルチオ、2,2-ジメチルブチルチオ、1,1-ジメチルブチルチオ、1,2-ジメチルブチルチオ、1,3-ジメチルブチルチオ、2,3-ジメチルブチルチオ、 又は2-エチルブチルチオを挙げることができ、好適には C_1 - C_4 アルキルチオ基であり、更に好適には C_1 - C_2 アルキルチオ基であり、最適には、メチルチオ基である。 【0169】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「 C_6 - C_{10} アリールオキシ基(後述する置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該 C_6 - C_{10} アリールオキシ部分は酸素原子に前述した C_6 - C_{10} アリールオキシ部分

オキシ基(後述する直換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1力至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該 C_6 - C_{10} アリールオキシ部分は酸素原子に前述した C_6 - C_{10} アリールが置換した基を示す。当該 C_6 - C_{10} アリールオキシ部分としては、例えばフェノキシ、インデニルオキシ、又はナフチルオキシを挙げることができる。【0170】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、 Z_{1c} が「 C_7 - C_{16} アラルキルオキシ基(アリールトに後述する置換分 α

ルオキシ基(アリール上に後述する置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、 及び α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場 合、当該C₇-C₁₆アラルキルオキシ部分は酸素原子に前述 したC7-C16アラルキルオキシが置換した基を示す。当該 C_7 - C_{16} アラルキルオキシ部分としては、例えばベンジル オキシ、ナフチルメチルオキシ、インデニルメチルオキ シ、1-フェネチルオキシ、2-フェネチルオキシ、1-ナフチルエチルオキシ、2-ナフチルエチルオキシ、1-フェニルプロピルオキシ、2-フェニルプロピルオキ シ、3-フェニルプロピルオキシ、1-ナフチルプロピル オキシ、2-ナフチルプロピルオキシ、3-ナフチルプロ ピルオキシ、1-フェニルブチルオキシ、2-フェニルブ チルオキシ、3-フェニルブチルオキシ、4-フェニルブ チルオキシ、1-ナフチルブチルオキシ、2-ナフチルブ チルオキシ、3-ナフチルブチルオキシ、4-ナフチルブ チルオキシ、5-フェニルペンチルオキシ、5-ナフチル ペンチルオキシ、6-フェニルヘキシルオキシ、又は6-ナフチルヘキシルオキシを挙げることができる。

【0171】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「 C_3 - C_{10} シクロアルキルオキシ基」を示す場合、当該基は酸素原子に前述した C_3 - C_{10} シクロアルキルが置換した基を示す。当該基としては、例えばシクロプロピルオキシ、シクロブチリルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘプチルオキシ、ノルボルニルオキシ、又はアダマンチルオキシを挙げることができる。好適には C_3 - C_6 シクロアルキルオキシ基であり、更に好適には C_5 - C_6 シクロアルキルオキシ基である。

【0172】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「 C_3 - C_{10} シクロアルキルチオ基」を示す場合、当該基は硫黄原子に前述した C_3 - C_{10} シクロアルキルが置換した基を示す。当該基としては、例えばシクロプロピルチオ、シクロブチルチオ、シクロペンチルチオ、シクロヘキシルチオ、シクロペプチルチオ、ノルボルニルチオ、又はアダマンチルチオを挙げることができ、好適には C_3 - C_6 シクロアルキルチオ

基である。

【0173】 Z_{2c} 、 Z_{2d} 、 Z_{2e} 、 Z_{3c} 、 Z_{3d} 、 Z_{3d} 、

【0174】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「飽和複素環オキ シ基(後述する置換分 $lpha_{1
m c}$ 、 $lpha_{1
m d}$ 、及び $lpha_{1
m e}$ を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該飽和複素環 オキシ部分は酸素原子に前述した飽和複素環が結合した 基を示す。当該飽和複素環オキシ部分としては、例えば アゼチジルオキシ等の4員飽和複素環オキシ; ピロリジ ルオキシ、テトラヒドロフラニルオキシ、テトラヒドロ チオフェニルオキシ、イミダゾリジルオキシ、オキサゾ リジルオキシ、イソオキサゾリジルオキシ、チアゾリジ ルオキシ、 若しくはイソチアゾリジルオキシ等の5員飽 和複素環オキシ;ピペリジノオキシ、テトラヒドロピラ ニルオキシ、テトラヒドロチオピラニルオキシ、ピペラ ジノオキシ、モルホリノオキシ、若しくはチオモルホリ ノオキシ等の6員飽和複素環オキシ ; 又はホモピペラジ ノオキシ等の7員飽和複素環オキシ基を挙げることがで きる。

【0175】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、 Z_{1e} 、 Z_{3c} 、 Z_{3d} 、及び Z_{3e} が「単環式複素芳香環オキシ基(後述する置換分α1c、 α_{id} 、及び α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を 示す場合、当該単環式複素芳香環オキシ部分は酸素原子 に酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群から選択 されるヘテロ原子を1乃至3個有する5乃至7員複素芳 香環が結合した基を示す。当該単環式複素芳香環オキシ 部分としては、例えばフリルオキシ、チエニルオキシ、 ピロリルオキシ、ピラゾリルオキシ、イミダゾリルオキ シ、オキサゾリルオキシ、イソオキサゾリルオキシ、チ アゾリルオキシ、イソチアゾリルオキシ、1,2,3-オ キサジアゾリルオキシ、トリアゾリルオキシ、テトラゾ リルオキシ、若しくはチアジアゾリルオキシ等の5員複 素芳香環オキシ、ピラニルオキシ、ピリジルオキシ、ピ リダジニルオキシ、ピリミジニルオキシ、若しくはピラ ジニルオキシ等の6員複素芳香環オキシ、又はアゼピニ ルオキシ等の7員複素芳香環オキシを挙げることができ

【0176】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「 C_6 - C_{10} アリール

チオ基(後述する置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及 $U\alpha_{1e}$ を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該 C_6 - C_{10} アリールチオ部分は硫黄原子に前述した C_6 - C_{10} アリールが置換した基を示す。当該 C_6 - C_{10} アリールチオ部分としては、例えばフェニルチオ、インデニルチオ、又はナフチルチオを挙げることができる。

【0177】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「 C_7 - C_{16} アラルキ ルチオ基(アリール上に後述する置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及 $ilde{v}lpha_{1e}$ を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場 合、当該 C_7 - C_{16} アラルキルチオ部分は硫黄原子に前述し た C_1 - C_{16} アラルキルが置換した基を示す。当該 C_1 - C_{16} ア ラルキルチオ部分としては、例えばベンジルチオ、ナフ チルメチルチオ、インデニルメチルチオ、1-フェネチ ルチオ、2-フェネチルチオ、1-ナフチルエチルチオ、 2-ナフチルエチルチオ、1-フェニルプロピルチオ、2 -フェニルプロピルチオ、3-フェニルプロピルチオ、1 -ナフチルプロピルチオ、2-ナフチルプロピルチオ、3 -ナフチルプロビルチオ、1-フェニルブチルチオ、2-フェニルブチルチオ、3-フェニルブチルチオ、4-フェ ニルブチルチオ、1-ナフチルブチルチオ、2-ナフチル ブチルチオ、3-ナフチルブチルチオ、4-ナフチルブチ ルチオ、5-フェニルペンチルチオ、5-ナフチルペンチ ルチオ、6-フェニルヘキシルチオ、又は6-ナフチルヘ キシルチオを挙げることができる。

【0178】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「飽和複素環チオ基(後述する置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1c} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該飽和複素環チオ部分は硫黄原子に前述した飽和複素環が結合した基を示す。当該飽和複素環チオ部分としては、例えばアゼチジルチオ等の4員飽和複素環チオ;ピロリジルチオ、テトラヒドロフラニルチオ、イミダゾリジルチオ、オキサゾリジルチオ、イソオキサゾリジルチオ、チアゾリジルチオ、ボーンボーン・カーをはイソチアゾリジルチオ、デトラヒドロテオピラニルチオ、ピペラジルチオ、モルホリルチオ、若しくはチオモルホリルチオ等の6員飽和複素環チオ;又はホモピペラジノチオ等の7員飽和複素環チオ基を挙げることができる。

【0179】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「単環式複素芳香環チオ基(後述する置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を 1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該単環式複素芳香環チオ部分は硫黄原子に酸素原子、窒素原子及び硫黄原子からなる群から選択されるヘテロ原子を 1乃至3個有する5乃至7員複素芳香環が結合した基を示す。当該単環式複素芳香環チオ部分としては、例えばフリルチオ、チエニルチオ、ピロリルチオ、ピラゾリルチオ、イミダゾリルチオ、オキサゾリルチオ、イソオキサゾリルチオ、チアゾリルチオ、イソチアゾリルチオ、テアゾリルチオ、トリアゾリルチオ、テトラゾリルチオ、若しくはチアジアゾリルチオ等の5

員複素芳香環チオ;ピラニルチオ、ピリジルチオ、ピリダジニルチオ、ピリミジニルチオ、若しくはピラジニルチオ等の6員複素芳香環チオ;又はアゼピニルチオ等の7員複素芳香環チオを挙げることができる。

【0180】置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} が「 C_1 - C_{10} ア ルキル基」を示す場合、当該基は炭素数1乃至10個の 直鎖又は分枝鎖アルキル基を示し、当該基としては、例 えば前記のC₁-C₆アルキル基の定義で挙げた基に加え、 ヘプチル、1-メチルヘキシル、2-メチルヘキシル、3 -メチルヘキシル、4-メチルヘキシル、5-メチルヘキ シル、1-プロピルブチル、4,4-ジメチルペンチル、 オクチル、1-メチルヘプチル、2-メチルヘプチル、3 -メチルヘプチル、4-メチルヘプチル、5-メチルヘプ チル、6-メチルヘプチル、1-プロピルペンチル、2-エチルヘキシル、5,5-ジメチルヘキシル、ノニル、3 -メチルオクチル、4-メチルオクチル、5-メチルオク チル、6-メチルオクチル、1-プロピルヘキシル、2-エチルヘプチル、6,6-ジメチルヘプチル、デシル、1 -メチルノニル、3-メチルノニル、8-メチルノニル、 3-エチルオクチル、3,7-ジメチルオクチル、又は7, 7-ジメチルオクチルを挙げることができ、好適にはC₁- C_6 アルキル基であり、更に好適には C_1 - C_4 アルキル基で あり、最適にはC₁-C₂アルキル基である。

【0181】前述した置換分 r_{1c} 、 r_{1d} 、及び r_{1e} の定 義により、置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1c} が「 C_6 - C_{10} アリ ール基(置換分 r_{1c} 、 r_{1d} 、及び r_{1c} を1乃至5個有し ていてもよい。)」を示す場合、置換分 au_{1c} 、 au_{1d} 、及 $ilde{U}_{1e}$ を有する当該基としては、例えば4-メチルフェ ニル、4-メチルナフチル、3,4-ジメチルフェニル、 2,3,4-トリメチルフェニル、4-プロピルフェニル、 4-プロピルナフチル、2-、3-、若しくは4-トリフル オロメチルフェニル、2-、3-、若しくは4-トリフル オロメチルナフチル、3,4-ジトリフルオロメチルフェ ニル、2,3,4-トリトリフルオロメチルフェニル、4-テトラフルオロプロピルフェニル、4-テトラフルオロ プロピルナフチル、4-フルオロフェニル、4-フルオロ ナフチル、3,4-ジフルオロフェニル、2,3,4-トリ フルオロフェニル、4-ヒドロキシフェニル、4-ヒドロ キシナフチル、3,4-ジヒドロキシフェニル、又は2, 3,4-トリヒドロキシフェニルを挙げることができる。 当該基としては、好適には C_6 - C_{10} アリール基(置換分 γ $_{1c}$ 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至3個有していてもよい。) であり、更に好適にはフェニル基(置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、 及び γ_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であり、更 に好適にはフェニル基(置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1c} を 1個有していてもよい。)であり、最適には、フェニル 又は4-トリフルオロメチルフェニルである。

【0182】置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} が「 C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換

分を有する当該基としては、例えば4-メチルベンジ ル、2,3,4-トリメチルベンジル、4-メチルフェネチ ル、2,3,4-トリメチルフェネチル、4-(4-メチルフ ェニル)ブチル、2-、3-、若しくは4-トリフルオロメ チルベンジル、3,4-ジトリフルオロメチルベンジル、 2.3.4-トリトリフルオロメチルベンジル、4-テトラ フルオロプロビルベンジル、4-トリフルオロメチルフ ェネチル、3,4-ジトリフルオロメチルフェネチル、 2,3,4-トリトリフルオロメチルフェネチル、4-テト ラフルオロプロピルフェネチル、4-(4-トリフルオロ メチルフェニル)ブチル、4-(4-テトラフルオロプロピ ル)ブチル、6-(4-トリフルオロメチルフェニル)ヘキ シル、6-(4-テトラフルオロプロピルフェニル)ヘキシ ル、2-、3-、若しくは4-トリフルオロメチルナフチ ルメチル、4-テトラフルオロプロピルナフチルメチ ル、4-(4-トリフルオロメチルナフチル)ブチル、4-(4-テトラフルオロプロピルナフチル)ブチル、4-フル オロベンジル、2,3,4-トリフルオロベンジル、4-フ ルオロフェネチル、2,3,4-トリフルオロフェネチ ル、4-(4-フルオロフェニル)ブチル、4-ヒドロキシ ベンジル、2,3,4-トリヒドロキシベンジル、4-ヒド ロキシフェネチル、2,3,4-トリヒドロキシフェネチ ル、又は4-(4-ヒドロキシフェニル)ブチルを挙げるこ とができる。当該基としては、好適には C_7 - C_{16} アラルキ ル基(アリール上に置換分 r_{1c} 、 r_{1d} 、及び r_{1e} を1乃 至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェ ニル C_1 - C_6 アルキル基(フェニル上に置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、 及び γ_1 。を1乃至3個有していてもよい。)であり、更 に好適にはフェニルC₁-C₆アルキル基(フェニル上に置換 分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1c} を1乃至3個有していてもよ い。)であり、更に好適にはフェニルC1-C6アルキル基 (フェニル上に置換分としてトリフルオロメチルを1個 有していてもよい。)であり、最適にはフェニル C_1 - C_2 ア ルキル基(フェニル上に置換分としてトリフルオロメチ ルを1個有していてもよい。)である。

【0183】置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} が「 C_7 - C_{11} アリールカルボニル基(置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換分を有する当該基としては、例えば4-メチルベンゾイル、1-若しくは2-(5-メチル)ナフトイル、4-トリフルオロメチルベンゾイル、4-テトラフルオロプロピルベンゾイル、1-(5-トリフルオロメチルインダン)カルボニル、2-(6-トリフルオロメチルインダン)カルボニル、2-(6-トリフルオロメチルインダン)カルボニル、1-若しくは2-(5-トリフルオロメチル)ナフトイル、4-フルオロベンゾイル、1-若しくは2-(5-レドロキシ、 γ_{1d} 、好適には γ_{1e} 0、 γ_{1e} 1 乃至3個有していて

もよい。)であり、更に好適にはベンゾイル基(置換分 r_{1c} 、 r_{1d} 、及び r_{1e} を1乃至3個有していてもよい。) であり、更に好適にはベンゾイル基(置換分 r_{1c} 、 r_{1d} 、及び r_{1e} を1個有していてもよい。)であり、最適にはベンゾイル基(置換分としてトリフルオロメチルを1個有していてもよい。)である。

【0184】置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1c} が「 C_8 - C_{17} ア ラルキルカルボニル基(アリール上に置換分 γ_{1c} 、 au_{1d} 、及び au_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を 示す場合、置換分を有する当該基としては、例えば4-メチルフェニルアセチル、4-(4-メチル)フェニルブチ リル、6-(メチルナフチル)ヘキサノイル、2-、3-若 しくは4-トリフルオロメチルフェニルアセチル、4-テ トラフルオロプロピルフェニルアセチル、4-(4-トリ フルオロメチル)フェニルブチリル、6-(4-トリフルオ ロメチル)フェニルヘキサノイル、4-トリフルオロメチ ルナフチルアセチル、6-(トリフルオロメチルナフチ ル)ヘキサノイル、4-フルオロフェニルアセチル、4-(4-フルオロ)フェニルブチリル、6-(フルオロナフチ ル)ヘキサノイル、4-ヒドロキシフェニルアセチル、4 -(4-ヒドロキシ)フェニルブチリル、又は6-(ヒドロキ シナフチル)ヘキサノイルを挙げることができる。 当該 基としては、好適にはC₈-C₁₇アラルキルカルボニル基 $(アリール上に置換分<math>\gamma_{1c}$ 、 γ_{1d} 、及び γ_{1c} を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニルC $_1$ -C $_6$ アルキルカルボニル基(アリール上に置換分 r_{1c} 、 au_{1d} 、及び au_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であ り、更に好適にはフェニルC₁-C₆アルキルカルボニル基 (アリール上に置換分としてC₁-C₆ハロゲノアルキルを1 個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニルC 1-C6アルキルカルボニル基(アリール上に置換分として トリフルオロメチルを1個有していてもよい。)であ り、最適にはフェニルアセチル又は4-トリフルオロメ チルフェニルアセチルである。

【0185】置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} が「単環式複 素芳香環カルボニル基(置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1c} を 1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換分 を有する基として、例えばメチルフリルカルボニル、メ チルチエニルカルボニル、メチルピロリルカルボニル、 メチルニコチノイル、トリフルオロメチルフリルカルボ ニル、トリフルオロメチルチエニルカルボニル、トリフ ルオロメチルピロリルカルボニル、トリフルオロメチル オキサゾリルカルボニル、トリフルオロメチルチアゾリ ルカルボニル、トリフルオロメチルニコチノイル、テト **ラフルオロプロピルフリルカルボニル、テトラフルオロ** プロピルチエニルカルボニル、テトラフルオロプロビル ピロリルカルボニル、フルオロフリルカルボニル、フル オロチエニルカルボニル、フルオロピロリルカルボニ ル、フルオロニコチノイル、ヒドロキシフリルカルボニ ル、ヒドロキシチエニルカルボニル、ヒドロキシピロリ

ルカルボニル、又はヒドロキシニコチノイルを挙げることができる。当該基としては、好適には単環式複素芳香環カルボニル基(置換分 τ_{1c} 、 τ_{1d} 、及び τ_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適には単環式複素芳香環カルボニル基(置換分 τ_{1c} 、 τ_{1d} 、及び τ_{1e} を1個有していてもよい。)であり、更に好適には単環式複素芳香環カルボニル基(置換分としてトリフルオロメチルを1個有していてもよい。)であり、更に好適には5若しくは6員単環式複素芳香環カルボニル基(置換分としてトリフルオロメチルを1個有していてもよい。)であり、最適にはフリルカルボニル、チエニルカルボニル、ピロリルカルボニル、又はニコチノイルである。

【0186】置換分β_{1c}、β_{1d}、及びβ_{1e}が「C₇-C₁₁ア リールアミノカルボニル基(アリール上に置換分 r1c、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を 示す場合、置換分を有する当該基としては、例えば4-メチルフェニルカルバモイル、2,3,4-トリメチルフ ェニルカルバモイル、1-若しくは2-(6-若しくは7-メチルナフチル)カルバモイル、2-、3-若しくは4-ト リフルオロメチルフェニルカルバモイル、4-テトラフ ルオロプロピルフェニルカルバモイル、3,4-ジフルオ ロメチルフェニルカルバモイル、2,3,4-トリトリフ ルオロメチルフェニルカルバモイル、1-若しくは2-(6-若しくは7-トリフルオロメチルナフチル)カルバモ イル、2-(6-テトラフルオロプロピルナフチル)カルバ モイル、4-フルオロフェニルカルバモイル、2,3,4-トリフルオロフェニルカルバモイル、1-若しくは2-(6-若しくは7-フルオロナフチル)カルバモイル、4-ヒドロキシフェニルカルバモイル、2,3,4-トリヒド ロキシフェニルカルバモイル、又は1-若しくは2-(6-若しくは7-ヒドロキシナフチル)カルバモイルを挙げる ことができる。当該基としては、好適にはC7-C11アリー ルアミノカルボニル基(アリール上に置換分 r1c、 au_{1d} 、及び au_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であ

り、更に好適にはフェニルアミノカルボニル基(フェニル上に置換分 r_{1c} 、 r_{1d} 、及び r_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニルアミノカルボニル基(フェニル上に置換分 r_{1c} 、 r_{1d} 、及び r_{1e} として c_1 - c_6 ハロゲノアルキルを1乃至3個有していてもよい。)であり、最適にはフェニルアミノカルボニル基(置換分としてトリフルオロメチルを1個有していてもよい。)である。

【0187】前述した β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} の定義より、 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_6 - C_{10} アリール基(置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換分を有している当該基としては、例えばメチルフェニル、アセチルフェニル、ベンゾイルフェニル、ビフェニリル、メチルビフェニリル、メチルナフチル、ア

セチルナフチル、又はベンゾイルナフチルを挙げること ができる。当該基としては、好適には C_6 - C_{10} アリール基 (置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1 乃至3個有していて もよい。)であり、更に好適にはフェニル基(置換分 eta_{1e} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至3個有していてもよ い。)であり、更に好適にはフェニル基(置換分 eta_{1c} 、eta $_{1d}$ 、及び β_{1e} を1若しくは2個有していてもよい。)で あり、最適には更に好適にはフェニル基(置換分 eta_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1個有していてもよい。)である。 [0188] X_c , X_d , X_e , α_{1c} , α_{1d} , α_{1e} , α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_7 - C_{16} アラルキル基(アリー ル上に置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1c} を1乃至5個有して いてもよい。)」を示す場合、置換分を有している当該 基としては、例えばメチルベンジル、アセチルベンジ ル、ベンゾイルベンジル、ビフェニリルメチル、メチル ビフェニリルメチル、メチルナフチルメチル、アセチル ナフチルメチル、ベンゾイルナフチルメチル、メチルフ ェネチル、アセチルフェネチル、メチルナフチルエチ ル、アセチルナフチルエチル、メチルフェニルブチル、 アセチルフェニルブチル、メチルナフチルブチル、又は アセチルナフチルブチルを挙げることができる。当該基 としては、好適にはC₁-C₁₆アラルキル基(アリール上に 置換分 eta_{1c} 、 $eta_{.1d}$ 、及び eta_{1e} を1乃至3個有していても よい。)であり、更に好適にはフェニルC₁-C₆アルキル基 (アリール上に置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及 $oldsymbol{U}eta_{1c}$ を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニルC $_1$ - C_4 アルキル基(アリール上に置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1若しくは2個有していてもよい。)であり、最 適にはベンジル若しくはフェネチル(置換分 β_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1個有していてもよい。)である。 [0189] X_c , X_d , X_e , α_{1c} , α_{1d} , α_{1e} , α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_7 - C_{11} アリールカルボニル基 (置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至5個有していて もよい。)」を示す場合、置換分を有している当該基と しては、例えばメチルベンゾイル、ビフェニルカルボニ ル、アセチルベンゾイル、カルバモイルベンゾイル、4 -トリフルオロメチルフェニルカルバモイルベンゾイ ル、又はトリフルオロナフチルカルボニルを挙げること ができる。当該基としては、好適にはC7-C11アリールカ ルボニル基(置換分 $oldsymbol{eta_{1c}}$ 、 $oldsymbol{eta_{1d}}$ 、及び $oldsymbol{eta_{1c}}$ を1乃至3個 有していてもよい。)であり、更に好適にはベンゾイル 基(置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至3個有してい てもよい。)であり、更に好適にはベンゾイル基(置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1c} を1若しくは2個有していてもよ い。)であり、最適にはベンゾイル基(置換分 eta_1 。、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1個有していてもよい。)である。 [0190] X_c , X_d , X_e , α_{1c} , α_{1d} , α_{1e} , α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_8 - C_{17} アラルキルカルボニル 基(アリール上に置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至 5個有していてもよい。)」を示す場合、置換分を有し

ている当該基としては、例えばメチルフェニルアセチ ル、アセチルフェニルアセチル、ベンゾイルフェニルア セチル、ビフェニリルアセチル、カルバモイルフェニル アセチル、(4-トリフルオロメチルフェニルカルバモイ ル)フェニルアセチル、4-(メチルフェニル)ブチリル、 4-{(4-トリフルオロメチルフェニルカルバモイル)フ ェニル]ブチリル、メチルナフチルアセチル、又はカル バモイルナフチルアセチルを挙げることができる。当該 基としては、好適にはC₈-C₁₇アラルキルカルボニル基 (アリール上に置換分 $oldsymbol{eta}_{1c}$ 、 $oldsymbol{eta}_{1d}$ 、及び $oldsymbol{eta}_{1e}$ を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニルC $_2$ - C_7 アルキルカルボニル基(フェニル上に置換分 β_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であ り、更に好適にはフェニルC2-C7アルキルカルボニル基 $(フェニル上に置換分<math>eta_{1c}$ 、 eta_{1d} 、及 $oldsymbol{U}eta_{1e}$ を1個有し ていてもよい。)であり、最適にはフェニルアセチル基 $(フェニル上に置換分<math>eta_{1c}$ 、 eta_{1d} 、及 $oldsymbol{\mathcal{G}}_{1e}$ を1個有し ていてもよい。)である。

[0191] X_c , X_d , X_e , α_{1c} , α_{1d} , α_{1e} , $lpha_{2c}$ 、 $lpha_{2d}$ 、及び $lpha_{2e}$ が「単環式複素芳香環カルボニル 基(置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至5個有してい てもよい。)」を示す場合、置換分を有している当該基 としては、例えばメチルフリルカルボニル、メチルチエ ニルカルボニル、メチルピロリルカルボニル、メチルオ キサゾリルカルボニル、メチルチアゾリルカルボニル、 メチルトリアゾリルカルボニル、メチルピラニルカルボ ニル、メチルニコチノイル、メチルピリダジニルカルボ ニル、メチルピリミジニルカルボニル、アセチルフリル カルボニル、アセチルチエニルカルボニル、アセチルピ ロリルカルボニル、アセチルオキサゾリルカルボニル、 アセチルチアゾリルカルボニル、アセチルニコチノイ ル、カルバモイルフリルカルボニル、カルバモイルチエ ニルカルボニル、カルバモイルピロリルカルボニル、カ ルバモイルオキサゾリルカルボニル、カルバモイルチア ゾリルカルボニル、又はカルバモイルニコチノイルを挙 げることができる。当該基としては、好適には単環式複 素芳香環カルボニル基(置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を 1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適には 単環式複素芳香環カルボニル基(置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及 \mhoeta_{1e} を1若しくは2個有していてもよい。)であり、 更に好適には5若しくは6員単環式複素芳香環カルボニ ル基(置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1若しくは2個有 していてもよい。)であり、最適には5若しくは6員単 環式複素芳香環カルボニル基(置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び β_{1e} を1個有していてもよい。)である。

【0192】 X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α_{1e} 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} が「 C_7 – C_{11} アリールアミノカルボニル基(アリール上に置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換分を有している当該基としては、例えばメチルフェニルカル

バモイル、ビフェニリルカルバモイル、アセチルフェニルカルバモイル、メチルナフチルカルバモイル、又はアセチルナフチルカルバモイルを挙げることができる。当該基としては、好適には C_7 - C_{11} アリールアミノカルボニル基(アリール上に置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニルアミノカルボニル基(フェニル上に置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であり、最適にはフェニルアミノカルボニル基(フェニル上に置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1個有していてもよい。)である。

【0193】 X_c 、 X_d 、 X_e 及び α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} が「置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1若しくは2個有し ていてもよいアミノ基」を示す場合、当該基としては、 例えばアミノ、メチルアミノ、エチルアミノ、プロビル アミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノ、s-ブチ ルアミノ、t-ブチルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシ ルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、N-エチ ル-N-メチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミ **ノ、ジペンチルアミノ、ジヘキシルアミノ、フェニルア** ミノ、1-若しくは2-インデニルアミノ、1-若しくは 2-ナフチルアミノ、ベンジルアミノ、1-若しくは2-ナフチルメチルアミノ、1-インデニルメチルアミノ、 1-若しくは2-フェネチルアミノ、1-、2-若しくは3 -フェニルプロピルアミノ、4-フェニルブチルアミノ、 1-フェニルブチルアミノ、5-フェニルペンチルアミ ノ、6-フェニルヘキシルアミノ、ジベンジルアミノ、 ホルミルアミノ、アセチルアミノ、プロピオニルアミ ノ、ブチリルアミノ、イソブチリルアミノ、バレリルア ミノ、イソバレリルアミノ、ピバロイルアミノ、ヘキサ ノイルアミノ、アクリロイルアミノ、メタクリロイルア ミノ、クロトイルアミノ、ベンゾイルアミノ、1-イン ダンカルボニルアミノ、1-若しくは2-ナフトイルアミ ノ、フェニルアセチルアミノ、3-フェニルプロピオニ ルアミノ、4-フェニルブチリルアミノ、5-フェニルペ ンタノイルアミノ、6-フェニルヘキサノイルアミノ、 シクロプロピオニルアミノ、シクロブチリルアミノ、シ クロペンタノイルアミノ、シクロヘキサノイルアミノ、 ピロリルカルボニルアミノ、イミダゾリルカルボニルア ミノ、ピラゾリルカルボニルアミノ、トリアゾリルカル ボニルアミノ、テトラゾリルカルボニルアミノ、ニコチ **ノイルアミノ、イソニコチノイルアミノ、ピラジニルカ** ルボニルアミノ、ピリミジニルカルボニルアミノ、ピリ ダジニルカルボニルアミノ、チアゾリルカルボニルアミ ノ、オキサゾリルカルボニルアミノ、オキサジアゾリル カルボニルアミノ、チアジアゾリルカルボニルアミノ、 N, N-ジアセチルアミノ、N-ホルミル-N-ヘキシルア ミノ、N-アセチル-N-メチルアミノ、N-アセチル-N-エチルアミノ、N-アセチル-N-プロピルアミノ、N-ア セチル-N-ブチルアミノ、N-アセチル-N-ペンチルア

ミノ、N-アセチル-N-ヘキシルアミノ、N-ベンゾイル -N-メチルアミノ、N-ベンゾイル-N-エチルアミノ、 N-ベンゾイル-N-プロピルアミノ、N-ベンゾイル-N-ブチルアミノ、N-ベンゾイル-N-ペンチルアミノ、N-ベンゾイル-N-ヘキシルアミノ、N-ベンゾイル-N-フ ェニルアミノ、N-ベンジル-N-ベンゾイルアミノ、N-ヘキシル-N-1-ナフトイルアミノ、N-ヘキシル-N-2 -ナフトイルアミノ、N-ヘキシル-N-フェニルアセチル アミノ、N-イソブチル-N-シクロヘプタノイルアミ ノ、N-ブチル-N-ニコチノイルアミノ、N-ヘキシル-N-ニコチノイルアミノ、N-イソニコチノイル-N-ヘキ シルアミノ、又は4-トリフルオロメチルフェニルカル バモイルアミノを挙げることができる。当該基として は、好適には置換分として C_1 - C_1 ₀アルキル、 C_1 - C_7 脂肪 族アシル、又はフェニルアミノカルボニル基(フェニル 上に置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1c} を1乃至3個有してい てもよい。)を1乃至2個有していてもよいアミノ基で あり、更に好適には置換分として C_1 - C_6 アルキル、 C_1 - C_2 脂肪族アシル、又はフェニルアミノカルボニル基(フェ ニル上に置換分 γ_{1c} 、 γ_{1d} 、及び γ_{1e} を1個有していて もよい。)を1乃至2個有していてもよいアミノ基であ り、最適にはフェニルアミノカルボニル基(フェニル上 に置換分 au_{1c} 、 au_{1d} 、及び au_{1e} をau個有していてもよ い。)を1個有していてもよいアミノ基である。

【0194】前述した X_c 、 X_d 、 X_e 、 α_{1c} 、 α_{1d} 、 α $_{1e}$ 、 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} の定義より、 R_{1c} 、 R_{1d} 、R $_{1e}$, R_{2c} , R_{2d} , R_{2e} , R_{3c} , R_{3d} , R_{3e} , Z_{1c} , Z_{1d} 、 Z_{1e} 、 Z_{3c} 、 Z_{3d} 、及び Z_{3e} が「 C_6 - C_{10} アリール 基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、 $lpha_{1e}$ を1乃至5個有していても よい。)」を示す場合、置換分を有している当該基とし ては、例えばメチルフェニル、トリフルオロメチルフェ ニル、ヒドロキシフェニル、4-ヒドロキシ-2,3,5-トリメチルフェニル、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキ シフェニル、アダマンチルフェニル、4-アミノ-3,5-ジメチルフェニル、アセチルフェニル、メトキシフェニ ル、ベンゾイルフェニル、フルオロフェニル、ジフルオ ロフェニル、クロロフェニル、ジクロロフェニル、ブロ モフェニル、ニトロフェニル、(ジメチルアミノ)フェニ ル、ビフェニリル、メチルビフェニリル、メチルナフチ ル、トリフルオロナフチル、ヒドロキシナフチル、メト キシナフチル、フルオロナフチル、又はクロロナフチル を挙げることができる。当該基としては、好適にはC₆-C $_{10}$ アリール基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニル 基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1c}$ を1乃至3個有してい てもよい。)であり、更に好適にはフェニル基(置換分α $_{1c}$ 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1若しくは2個有していてもよ い。)であり、最適にはフェニル基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、 及び $lpha_1$ 。を1個有していてもよい。)である。

【0195】Z_{2c、}Z_{2d、}及びZ_{2e}が「C₆-C₁₀アリール

基(置換分 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} を1乃至5個有する。)」を示す場合、当該基としては、例えばアダマンチルフェニル、ビフェニリル、メチルビフェニリル、ベンジルフェニル、アセチルフェニル、シクロヘキシルカルボニルフェニル、ベンゾイルフェニル、ベンジルカルボニルフェニル、ピリジンカルボニルフェニル、又はフェニルアミノカルボニルを挙げることができる。当該基としては、好適には C_6 - C_{10} アリール基(置換分 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} を1乃至3個有する。)であり、更に好適にはフェニル基(置換分 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} を1乃至3個有する。)であり、更に好適にはフェニル基(置換分 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} を1万至3個有する。)であり、更に好適にはフェニル基(置換分 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} を1万至3個有する。)であり、最適にはフェニル基(置換分 α_{2c} 、 α_{2d} 、及び α_{2e} を1間有する。)である。

[0196] R_{1e} , R_{1d} , R_{1e} , R_{2e} , R_{2d} , R_{2e} , R $_{3c}$ 、 R_{3d} 、 R_{3e} 、 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、 Z_{1e} 、 Z_{3c} 、 Z_{3d} 、及び Z_{3e} が「 C_7 - C_{16} アラルキル基(アリール上に置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有していてもよ い。)」を示す場合、置換分を有している当該基として は、例えばメチルベンジル、トリフルオロメチルベンジ ル、ヒドロキシベンジル、4-ヒドロキシ-2,3,5-ト リメチルベンジル、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシ ベンジル、アダマンチルベンジル、4-アミノ-3,5-ジ メチルベンジル、アセチルベンジル、メトキシベンジ ル、ベンゾイルベンジル、フルオロベンジル、ジフルオ ロベンジル、クロロベンジル、ジクロロベンジル、ニト ロベンジル、(ジメチルアミノ)ベンジル、ビフェニリル メチル、メチルビフェニリルメチル、メチルフェネチ ル、トリフルオロメチルフェネチル、ヒドロキシフェネ チル、4-ヒドロキシ-2,3,5-トリメチルフェネチ ル、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェネチル、ア ダマンチルフェネチル、4-アミノ-3,5-ジメチルフェ ネチル、アセチルフェネチル、メトキシフェネチル、ベ ンゾイルフェネチル、フルオロフェネチル、ジフルオロ フェネチル、クロロフェネチル、ニトロフェネチル、 (ジメチルアミノ)フェネチル、ビフェニリルエチル、メ チルビフェニリルエチル、メチルフェニルブチル、トリ フルオロメチルフェニルブチル、ヒドロキシフェニルブ チル、4-ヒドロキシ-2,3,5-トリメチルフェニルブ チル、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニルブチ ル、アダマンチルフェニルブチル、4-アミノ-3,5-ジ メチルフェニルブチル、アセチルフェニルブチル、メト キシフェニルブチル、フルオロフェニルブチル、クロロ フェニルブチル、ニトロフェニルブチル、(ジメチルア ミノ)フェニルブチル、ビフェニリルブチル、メチルナ フチルメチル、トリフルオロナフチルメチル、ヒドロキ シナフチルメチル、メトキシナフチルメチル、フルオロ ナフチルメチル、又はクロロナフチルメチルを挙げるこ とができる。当該基としては、好適には C_7 - C_{16} アラルキ ル基(アリール上に置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃

至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニル C_1 - C_6 アルキル基(アリール上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を 1 乃至 3 個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニル C_1 - C_6 アルキル基(フェニル上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を 1 個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニル C_1 - C_4 アルキル基(フェニル上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を 1 個有していてもよい。)であり、最適にはフェニル C_1 - C_2 アルキル基(フェニル上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を 1 個有していてもよい。)である。

[0197] R_{1e} , R_{1d} , R_{1e} , R_{2e} , R_{2d} , R_{2e} , R $_{3c}$ 、 R_{3d} 、及び R_{3c} が「 C_{6} - C_{10} アリールスルホニル基 (置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有していて もよい。)」を示す場合、置換分を有している当該基と しては、例えばメチルフェニルスルホニル、アセチルフ ェニルスルホニル、ベンゾイルフェニルスルホニル、ビ フェニリルスルホニル、メチルビフェニリルスルホニ ル、メチルナフチルスルホニル、アセチルナフチルスル ホニル、又はベンゾイルナフチルスルホニルを挙げるこ とができる。当該基としては、好適にはC₆-C₁₀アリール スルホニル基(置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニル スルホニル基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有していてもよい。)であり、最適にはフェニルスル ホニル基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1c}$ を1個有してい てもよい。)である。

[0198] R_{1e} , R_{1d} , R_{1e} , R_{2e} , R_{2d} , R_{2e} , R g_c 、 R_{3d} 、及び R_{3e} が「 C_7 - C_{16} アラルキルスルホニル基 (アリール上に置換分 $lpha_{1
m c}$ 、 $lpha_{1
m d}$ 、及び $lpha_{1
m e}$ を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換分を有して いる当該基としては、例えばメチルベンジルスルホニ ル、アセチルベンジルスルホニル、ベンゾイルベンジル スルホニル、ビフェニリルメチルスルホニル、メチルビ フェニリルメチルスルホニル、メチルナフチルメチルス ルホニル、アセチルナフチルメチルスルホニル、ベンゾ イルナフチルメチルスルホニル、メチルフェネチルスル ホニル、アセチルフェネチルスルホニル、メチルナフチ ルエチルスルホニル、アセチルナフチルエチルスルホニ ル、メチルフェニルブチルスルホニル、アセチルフェニ ルブチルスルホニル、メチルナフチルブチルスルホニ ル、又はアセチルナフチルブチルスルホニルを挙げるこ とができる。当該基としては、好適には C_7 - C_{16} アラルキ ルスルホニル基(アリール上に $置換分lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好 適にはフェニルC₁-C₆アルキルスルホニル基(フェニル上 に置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有していて もよい。)であり、更に好適にはフェニルC₁-C₄アルキル スルホニル基(フェニル上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α $_{1e}$ を1個有していてもよい。)であり、最適にはベンジ ルスルホニル、又はフェネチルスルホニル基(フェニル

上に置換分lphaを1個有していてもよい。)である。

【0199】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「 C_6 - C_{10} アリール オキシ基(置換分 $lpha_{
m lc}$ 、 $lpha_{
m ld}$ 、及び $lpha_{
m le}$ を1乃至5個有 していてもよい。)」を示す場合、置換分を有している 当該基としては、例えばメチルフェノキシ、トリフルオ ロメチルフェノキシ、ヒドロキシフェノキシ、4-ヒド ロキシ-2,3,5-トリメチルフェノキシ、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェノキシ、シクロプロピルフェ ノキシ、アダマンチルフェノキシ、シアノフェノキシ、 ニトロフェノキシ、4-アミノ-3,5-ジメチルフェノキ シ、アセチルフェノキシ、メトキシフェノキシ、ベンゾ イルフェノキシ、フルオロフェノキシ、ジフルオロフェ ノキシ、クロロフェノキシ、ジクロロフェノキシ、ニト ロフェノキシ、(ジメチルアミノ)フェノキシ、4-(4-トリフルオロメチルフェニルカルバモイルアミノ)-3, 5-ジメチルフェノキシ、ビフェニリルオキシ、メチル ビフェニリルオキシ、ジメチルアミノフェノキシ、メチ ルナフチルオキシ、トリフルオロナフチルオキシ、ヒド ロキシナフチルオキシ、メトキシナフチルオキシ、又は フルオロナフチルオキシ、クロロナフチルオキシを挙げ ることができる。当該基としては、好適には C_6 - C_{10} アリ ールオキシ基(置換分 $lpha_{
m 1c}$ 、 $lpha_{
m 1d}$ 、及び $lpha_{
m 1e}$ を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフェノキ シ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有して いてもよい。)であり、更に好適にはフェノキシ基(置換 よい。)であり、最適にはフェノキシ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、lpha $_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1個有していてもよい。)である。

【0200】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「 C_7 - C_{16} アラルキ ルオキシ基(アリール上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換 分を有している当該基としては、例えばメチルベンジル オキシ、トリフルオロメチルベンジルオキシ、ヒドロキ シベンジルオキシ、4-ヒドロキシ-2,3,5-トリメチ ルベンジルオキシ、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシ ベンジルオキシ、アダマンチルベンジルオキシ、4-ア ミノ-3,5-ジメチルベンジルオキシ、アセチルベンジ ルオキシ、メトキシベンジルオキシ、ベンゾイルベンジ ルオキシ、フルオロベンジルオキシ、ジフルオロベンジ ルオキシ、クロロベンジルオキシ、ジクロロベンジルオ キシ、ニトロベンジルオキシ、(ジメチルアミノ)ベンジ ルオキシ、ビフェニリルメトキシ、メチルビフェニリル メトキシ、メチルフェネチルオキシ、トリフルオロメチ ルフェネチルオキシ、ヒドロキシフェネチルオキシ、4 -ヒドロキシ-2,3,5-トリメチルフェネチルオキシ、 3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェネチルオキシ、 アダマンチルフェネチルオキシ、4-アミノ-3,5-ジメ チルフェネチルオキシ、アセチルフェネチルオキシ、メ トキシフェネチルオキシ、ベンゾイルフェネチルオキ シ、フルオロフェネチルオキシ、ジフルオロフェネチル

オキシ、クロロフェネチルオキシ、ニトロフェネチルオ キシ、(ジメチルアミノ)フェネチルオキシ、ビフェニリ ルエチルオキシ、メチルビフェニリルエトキシ、メチル フェニルブトキシ、トリフルオロメチルフェニルブトキ シ、ヒドロキシフェニルブトキシ、4-ヒドロキシ-2, 3,5-トリメチルフェニルブトキシ、3,5-ジ-t-ブチ ル-4-ヒドロキシフェニルブトキシ、アダマンチルフェ ニルブトキシ、4-アミノ-3,5-ジメチルフェニルブト キシ、アセチルフェニルブトキシ、メトキシフェニルブ トキシ、フルオロフェニルブトキシ、クロロフェニルブ トキシ、ニトロフェニルブトキシ、(ジメチルアミノ)フ ェニルブトキシ、ビフェニリルブトキシ、メチルナフチ ルメトキシ、トリフルオロナフチルメトキシ、ヒドロキ シナフチルメトキシ、メトキシナフチルメトキシ、フル オロナフチルメトキシ、又はクロロナフチルメトキシを 挙げることができる。当該基としては、好適には C_7 - C_{16} アラルキルオキシ基(アリール上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、 及び α_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であり、更 に好適にはフェニルC₁-C₆アルキルオキシ基(フェニル上 に置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有していて もよい。)であり、更に好適にはフェニルC₁-C₆アルキル オキシ基(フェニル上に置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及 Val_{1e} を 1有していてもよい。)であり、更に好適にはフェニルC $_1$ -C $_4$ アルキルオキシ基(フェニル上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1有していてもよい。)であり、最適 にはフェニルC₁-C₂アルキルオキシ基(フェニル上に置換

【0201】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「飽和複素環才キシ基(置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該基は主に単糖類から誘導される一価の基を表す。当該単糖類とは、例えばアラビノース、キシロース、若しくはリボース等のペントース;グルコース、ガラクトース、若しくはマンノース等のヘキソース;グルコサミン、若しくはガラクトサミン等のアミノ糖;又はグルクロン酸等のウロン酸を挙げることができる。当該基としては、好適には温血動物(特に人間)の生体内で生理作用を有する単糖類から誘導される一価の基であり、更に好適にはグルクロン酸から誘導される一価の基である。

【0202】 Z_{2c} 、 Z_{2d} 、 Z_{2e} 、 Z_{3c} 、 Z_{3d} 、 $\mathcal{D} \mathcal{U} Z_{3e}$ が「飽和複素環基(置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、 $\mathcal{D} \mathcal{U} \alpha_{1e}$ を 1 乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、当該基は主に前述した単糖類からヒドロキシ基を除去することにより誘導される一価の基を表す。当該基としては、好適には温血動物(特に人間)の生体内で生理作用を有する単糖類から誘導される一価の基であり、更に好適にはウロン酸から誘導される一価の基であり、特に好適にはグルクロン酸から誘導される一価の基である。

「【0203】Z_{1c}、Z_{1d}、及びZ_{1e}が「単環式複素芳香 環オキシ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個 有していてもよい。)」を示す場合、置換分を有してい る当該基としては、例えばフルオロフリルオキシ、フル オロチエニルオキシ、フルオロピロリルオキシ、フルオ ロオキサゾリルオキシ、フルオロチアゾリルオキシ、フ ルオロトリアゾリルオキシ、フルオロピラニルオキシ、 フルオロビリジルオキシ、フルオロピリダジニルオキ シ、フルオロピリミジニルオキシ、メチルフリルオキ シ、メチルチエニルオキシ、メチルピロリルオキシ、メ チルオキサゾリルオキシ、メチルチアゾリルオキシ、メ チルピリジルオキシ、メトキシフリルオキシ、メトキシ チエニルオキシ、メトキシピロリルオキシ、メトキシオ キサゾリルオキシ、メトキシチアゾリルオキシ、メトキ シピリジルオキシ、ジメチルアミノフリルオキシ、ジメ チルアミノチエニルオキシ、ジメチルアミノピロリルオ キシ、ジメチルアミノオキサゾリルオキシ、ジメチルア ミノチアゾリルオキシ、又はジメチルアミノピリジルオ キシを挙げることができる。当該基としては、好適には 単環式複素芳香環オキシ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及びlpha1eを1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適 には5若しくは6員単環式複素芳香環オキシ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1若しくは2個有していてもよ い。)であり、更に好適には5若しくは6員単環式複素 芳香環オキシ基(置換分 $lpha_{
m lc}$ 、 $lpha_{
m ld}$ 、及び $lpha_{
m le}$ を1個有 していてもよい。)であり、最適にはヘテロ原子を1若 しくは2個有する5若しくは6員単環式複素芳香環オキ シ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1個有していても よい。)である。

【0204】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「 C_6 - C_{10} アリール チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有し ていてもよい。)」を示す場合、置換分を有している当 該基としては、例えばメチルフェニルチオ、トリフルオ ロメチルフェニルチオ、ヒドロキシフェニルチオ、4-ヒドロキシ-2,3,5-トリメチルフェニルチオ、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフェニルチオ、アダマンチ ルフェニルチオ、4-アミノ-3.5-ジメチルフェニルチ オ、アセチルフェニルチオ、メトキシフェニルチオ、ベ ンゾイルフェニルチオ、フルオロフェニルチオ、ジフル オロフェニルチオ、クロロフェニルチオ、ジクロロフェ ニルチオ、ニトロフェニルチオ、(ジメチルアミノ)フェ ニルチオ、ビフェニリルチオ、メチルビフェニリルチ オ、メチルナフチルチオ、トリフルオロナフチルチオ、 ヒドロキシナフチルチオ、メトキシナフチルチオ、フル オロナフチルチオ、又はクロロナフチルチオを挙げるこ とができる。当該基としては、好適には C_6 - C_{10} アリール チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有し ていてもよい。)であり、更に好適にはフェニルチオ基 (置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有していて もよい。)であり、更に好適にはフェニルチオ基(置換分

 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1若しくは2個有していてもよ い。)であり、最適にはフェニルチオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、lpha $_{1d}$ 、及び α_{1e} を1個有していてもよい。)である。 【0205】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「 C_7 - C_{16} アラルキ ルチオ基(アリール上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1e} を 1乃至5個有していてもよい。)」を示す場合、置換分 を有している当該基としては、例えばメチルベンジルチ オ、トリフルオロメチルベンジルチオ、ヒドロキシベン ジルチオ、4-ヒドロキシ-2,3,5-トリメチルベンジ ルチオ、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシベンジルチ オ、アダマンチルベンジルチオ、4-アミノ-3,5-ジメ チルベンジルチオ、アセチルベンジルチオ、メトキシベ ンジルチオ、ベンゾイルベンジルチオ、フルオロベンジ ルチオ、ジフルオロベンジルチオ、クロロベンジルチ オ、ジクロロベンジルチオ、ニトロベンジルチオ、(ジ メチルアミノ)ベンジルチオ、ビフェニリルメチルチ オ、メチルビフェニリルメチルチオ、メチルフェネチル チオ、トリフルオロメチルフェネチルチオ、ヒドロキシ フェネチルチオ、4-ヒドロキシ-2,3,5-トリメチル フェネチルチオ、3,5-ジ-t-ブチル-4-ヒドロキシフ ェネチルチオ、アダマンチルフェネチルチオ、4-アミ ノ-3,5-ジメチルフェネチルチオ、アセチルフェネチ ルチオ、メトキシフェネチルチオ、ベンゾイルフェネチ ルチオ、フルオロフェネチルチオ、ジフルオロフェネチ ルチオ、クロロフェネチルチオ、ニトロフェネチルチ オ、(ジメチルアミノ)フェネチルチオ、ビフェニリルエ チルチオ、メチルビフェニリルエチルチオ、メチルフェ ニルブチルチオ、トリフルオロメチルフェニルブチルチ オ、ヒドロキシフェニルブチルチオ、4-ヒドロキシー 2,3,5-トリメチルフェニルブチルチオ、3,5-ジ-t -ブチル-4-ヒドロキシフェニルブチルチオ、アダマン チルフェニルブチルチオ、4-アミノ-3,5-ジメチルフ ェニルブチルチオ、アセチルフェニルブチルチオ、メト キシフェニルブチルチオ、フルオロフェニルブチルチ オ、クロロフェニルブチルチオ、ニトロフェニルブチル チオ、(ジメチルアミノ)フェニルブチルチオ、ビフェニ リルブチルチオ、メチルナフチルメチルチオ、トリフル オロナフチルメチルチオ、ヒドロキシナフチルメチルチ オ、メトキシナフチルメチルチオ、フルオロナフチルメ チルチオ、又はクロロナフチルメチルチオを挙げること ができる。当該基としては、好適には C_7 - C_{16} アラルキル チオ基(アリール上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及 σ_{1c} を1 乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適にはフ ェニル C_1 - C_6 アルキルチオ基(フェニル上に置換分 α_{1c} 、 α_{14} 、及び α_{1e} を1乃至3個有していてもよい。)であ り、更に好適にはフェニルC₁-C₆アルキルチオ基(フェニ ル上に置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1個有していても よい。)であり、更に好適にはフェニルC₁-C₄アルキルチ オ基(フェニル上に置換分 $lpha_{1
m c}$ 、 $lpha_{1
m d}$ 、及び $lpha_{1
m e}$ を1個 有していてもよい。)であり、最適にはフェニルC₁-C₂ア ルキルチオ基(フェニル上に置換分 α_{1c} 、 α_{1d} 、及び α_{1c} を1個有していてもよい。)である。

【0206】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「飽和複素環チオ 基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有してい てもよい。)」を示す場合、置換分を有している当該基 としては、例えばメチルピロリジルチオ、メトキシピロ リジルチオ、メチルテトラヒドロフラニルチオ、メトキ シテトラヒドロフラニルチオ、メチルピペリジルチオ、 **メトキシピペリジルチオ、メチルテトラヒドロピラニル** チオ、メトキシテトラヒドロピラニルチオ、メチルテト ラヒドロチオピラニルチオ、メトキシテトラヒドロチオ ピラニルチオ、メチルピペラジルチオ、メトキシピペラ ジルチオ、メチルモルホリルチオ、メトキシモルホリル チオ、メチルチオモルホリルチオ若しくはメトキシチオ モルホリルチオを挙げることができる。当該基として は、好適には5若しくは6員飽和複素環チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有していてもよ い。)であり、更に好適には5若しくは6員飽和複素環 チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至3個有し ていてもよい。)であり、最適には5若しくは6員飽和 複素環チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1個有し ていてもよい。)である。

【0207】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1c} が「単環式複素芳香 環チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1乃至5個有 していてもよい。)」を示す場合、置換分を有している 当該基としては、例えばフルオロフリルチオ、フルオロ チエニルチオ、フルオロピロリルチオ、フルオロオキサ ゾリルチオ、フルオロチアゾリルチオ、フルオロトリア ゾリルチオ、フルオロピラニルチオ、フルオロピリジル チオ、フルオロピリダジニルチオ、フルオロピリミジニ ルチオ、メチルフリルチオ、メチルチエニルチオ、メチ ルピロリルチオ、メチルオキサゾリルチオ、メチルチア ゾリルチオ、メチルピリジルチオ、メトキシフリルチ オ、メトキシチエニルチオ、メトキシピロリルチオ、メ トキシオキサゾリルチオ、メトキシチアゾリルチオ、メ トキシピリジルチオ、ジメチルアミノフリルチオ、ジメ チルアミノチエニルチオ、ジメチルアミノピロリルチ オ、ジメチルアミノオキサゾリルチオ、ジメチルアミノ チアゾリルチオ、又はジメチルアミノピリジルチオを挙 げることができる。当該基としては、好適には5乃至7 員単環式複素芳香環チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及 $Ulpha_{1}$ 。を1乃至3個有していてもよい。)であり、更に好適に は5若しくは6員単環式複素芳香環チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1c}$ を1若しくは2個有していてもよ い。)であり、更に好適には5若しくは6員単環式複素 芳香環チオ基(置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1個有し ていてもよい。)であり、最適にはヘテロ原子を1若し くは2個有する5若しくは6員単環式複素芳香環チオ基 (置換分 $lpha_{1c}$ 、 $lpha_{1d}$ 、及び $lpha_{1e}$ を1個有していてもよ い。)である。

【0208】 Z_{1c} 、 Z_{1d} 、及び Z_{1e} が「アミノ基(置換 よい。)」を示す場合、当該基としては、例えばアミ **ノ、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イ** ソプロピルアミノ、ブチルアミノ、s-ブチルアミノ、 t-ブチルアミノ、ペンチルアミノ、ヘキシルアミノ、 ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、N-エチル-N-メチ ルアミノ、ジプロビルアミノ、ジブチルアミノ、ジペン チルアミノ、ジヘキシルアミノ、フェニルアミノ、1-若しくは2-インデニルアミノ、1-若しくは2-ナフチ ルアミノ、ジフェニルアミノ、ホルミルアミノ、アセチ ルアミノ、プロピオニルアミノ、ブチリルアミノ、イソ ブチリルアミノ、バレリルアミノ、イソバレリルアミ ノ、 ピバロイルアミノ、 ヘキサノイルアミノ、 アクリロ イルアミノ、メタクリロイルアミノ、クロトイルアミ ノ、ベンゾイルアミノ、1-インダンカルボニルアミ ノ、1-若しくは2-ナフトイルアミノ、2, 6-ジイソプ ロピルベンゾイルアミノ、1-インダンカルボニルアミ ノ、1-若しくは2-ナフトイルアミノ、フェニルアセチ ルアミノ、3-フェニルプロピオニルアミノ、4-フェニ ルブチリルアミノ、5-フェニルペンタノイルアミノ、 6-フェニルヘキサノイルアミノ、シクロプロパンカル ボニルアミノ、シクロブタンカルボニルアミノ、シクロ ペンタンカルボニルアミノ、シクロヘキサンカルボニル アミノ、ピロリルカルボニルアミノ、イミダゾリルカル ボニルアミノ、ピラゾリルカルボニルアミノ、トリアゾ リルカルボニルアミノ、テトラゾリルカルボニルアミ ノ、ニコチノイルアミノ、イソニコチノイルアミノ、ピ ラジニルカルボニルアミノ、ピリミジニルカルボニルア ミノ、ピリダジニルカルボニルアミノ、チアゾリルカル ボニルアミノ、オキサゾリルカルボニルアミノ、オキサ ジアゾリルカルボニルアミノ、チアジアゾリルカルボニ ルアミノ、4-トリフルオロメチルフェニルカルバモイ ルアミノ、N,N-ジアセチルアミノ、N-ホルミル-N-ヘキシルアミノ、N-アセチル-N-メチルアミノ、N-ア セチル-N-エチルアミノ、N-アセチル-N-プロピルア ミノ、N-アセチル-N-ブチルアミノ、N-アセチル-N-ペンチルアミノ、N-アセチル-N-ヘキシルアミノ、N-ベンゾイル-N-メチルアミノ、N-ベンゾイル-N-エチ ルアミノ、N-ベンゾイル-N-プロピルアミノ、N-ベン ゾイル-N-ブチルアミノ、N-ベンゾイル-N-ペンチル アミノ、N-ベンゾイル-N-ヘキシルアミノ、N-ベンゾ イル-N-フェニルアミノ、N-ベンジル-N-ベンゾイル アミノ、N-ヘキシル-N-1-ナフトイルアミノ、N-ヘ キシル-N-2-ナフトイルアミノ、N-ヘキシル-N-フェ ニルアセチルアミノ、N-イソブチル-N-シクロヘプタ ンカルボニルアミノ、N-ブチル-N-ニコチノイルアミ ノ、N-ヘキシル-N-ニコチノイルアミノ、又はN-イソ ニコチノイル-N-ヘキシルアミノを挙げることができ る。当該基としては、好適にはアミノ基(置換分としてC $_1$ -C₆アルキル、C $_1$ -C $_7$ 脂肪族アシル、置換分 β_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1乃至3個有していてもよい eta_{6} - eta_{10} ア リール、アリール上に置換分 β_{1c} 、 β_{1d} 、及び β_{1c} を1 乃至3個有していてもよいC7-C16アラルキル、アリール 上に置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1c} を1乃至3個有してい てもよいC7-C11アリールカルボニルを1若しくは2個有 していてもよい。)であり、更に好適にはアミノ基(置換 分として C_1 - C_4 アルキル、 C_1 - C_2 脂肪族アシル、置換分 β $_{1c}$ 、 β_{1d} 、及び β_{1e} を1個有していてもよいフェニル、 フェニル上に置換分 eta_{1c} 、 eta_{1d} 、及び eta_{1e} を1個有して いてもよいフェニルC1-C4アルキル、フェニル上に置換 $etaeta_{1c}$ 、 eta_{1d} 、及び eta_{1c} を1個有していてもよいベンゾ イルを1若しくは2個有していてもよいアミノ基であ る。本発明の化合物(I c)乃至(I e)のα-置換カルボン 酸誘導体は、カルボキシル基を有するので、常法に従っ て塩にすることができる。そのような塩としては、例え ば、ナトリウム塩、カリウム塩、リチウム塩のようなア ルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシウム塩のような アルカリ土類金属塩;アルミニウム塩、鉄塩、亜鉛塩、 銅塩、ニッケル塩、コバルト塩等の金属塩; アンモニウ ム塩のような無機塩;t-オクチルアミン塩、ジベンジ ルアミン塩、モルホリン塩、グルコサミン塩、フェニル グリシンアルキルエステル塩、エチレンジアミン塩、N -メチルグルカミン塩、グアニジン塩、ジエチルアミン 塩、トリエチルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、 N, N' -ジベンジルエチレンジアミン塩、クロロプロカ イン塩、プロカイン塩、ジエタノールアミン塩、N-ベ ンジル-N-フェネチルアミン塩、ピペラジン塩、テトラ メチルアンモニウム塩、トリス(ヒドロキシメチル)アミ ノメタン塩のような有機塩等のアミン塩を挙げることが できる。

【0209】本発明の前記一般式(Ic)乃至(Ie)のα-置換カルボン酸誘導体は、ピリジル、又はキノリル基等 の塩基部を有する場合又はこれら塩基部を有しない場合 にも、塩にすることができる。そのような塩としては、 例えば、フッ化水素酸、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素 酸のようなハロゲン化水素酸塩;硝酸塩、過塩素酸塩、 硫酸塩、リン酸塩等の無機酸塩;メタンスルホン酸、ト リフルオロメタンスルホン酸、エタンスルホン酸のよう な低級アルカンスルホン酸の塩;ベンゼンスルホン酸、 p-トルエンスルホン酸等のようなアリールスルホン酸 塩;グルタミン酸、アスパラギン酸等のようなアミノ酸 の塩;フマール酸、コハク酸、クエン酸、酒石酸、シュ ウ酸、マレイン酸のようなカルボン酸の塩等の有機酸及 び;オルニチン酸塩、グルタミン酸塩、アスパラギン酸 塩のようなアミノ酸塩を挙げることができ、好適には、 ハロゲン化水素酸塩又は有機酸塩である。

【0210】本発明の前記一般式(Ic)乃至(Ie)の α -置換カルボン酸誘導体は、常法に従って薬理上許容され るエステルにすることができる。前記一般式(Ic)乃至

(Ie)を有するα-置換カルボン酸誘導体の薬理上許容されるエステルは、前記一般式(Ic)乃至(Ie)を有するα-置換カルボン酸誘導体に比べて医学的に使用され、薬理上受け入れられるものであれば特に限定はない。

【0211】本発明の前記一般式(Ic)乃至(Ie)の α 置換カルボン酸誘導体のエステルとしては、例えば C_1 - C_6 アルキル、 C_7 - C_{18} アラルキル、 C_1 - C_7 脂肪族アシルオキシが置換した C_1 - C_6 アルキル、 C_5 - C_7 シクロアルキルカルボニルオキシが置換した C_1 - C_6 アルキル、 C_6 - C_7 シクロアルキルオキシカルボニルオキシが置換した C_1 - C_6 アルキル、 C_7 - C_{11} アリールカルボニルオキシが置換した C_1 - C_6 アルキル、 C_7 - C_{11} アリールオキシカルボニルオキシが置換した C_1 - C_6 アルキル、 C_7 - C_{11} アリールオキシカルボニルオキシが置換した C_1 - C_6 アルキルを有する2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-1ルメチル基を挙げることができる。

【0212】ここに、エステル残基として、 C_1 - C_6 アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、S-ブチル、t-ブチル、ベンチル、メチルブチル、ジメチルプロピル、エチルプロピル、ヘキシル、メチルペンチル、ジメチルブチル、エチルブチル、又はトリメチルプロピルを挙げることができ、好適には C_1 - C_4 アルキル基であり、更に好適にはメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル又はイソブチルであり、最適にはメチル又はエチルである。

【0213】C₇-C₁₉アラルキル基としては、例えばベンジル、フェネチル、フェニルプロビル、フェニルブチル、ナフチルメチル又はジベンジルを挙げることができ、好適にはベンジルである。

【0214】 C₅-C₇シクロアルキル基としては、例えば シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチルを挙 げることができ、好適にはシクロヘキシルである。

【0215】 C_6 - C_{10} アリール基としては、例えばフェニル又はナフチルを挙げることができ、好適にはフェニルである。

【0216】好適なエステル残基の具体例は、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、セーブチル、ベンジル、アセトキシメチル、1-(アセトキシ)エチル、プロピオニルオキシメチル、1-ブチリルオキシエチル、ブチリルオキシエチル、1-ブチリルオキシエチル、1-バレリルオキシエチル、バレリルオキシメチル、1-バレリルオキシエチル、イソバレリルオキシメチル、1-ビバロイルオキシエチル、ピバロイルオキシメチル、1-ビバロイルオキシエチル、メトキシカルボニルオキシメチル、1-エトキシカルボニルオキシエチル、プロポキシカルボニルオキシメチル、1-プロポキシカルボニルオキシエチル、イソプロポキシカルボニルオキシエチル、イソプロポキシカルボニルオキシエチル、イソプロポキシカルボニルオキシエチル、イソプロポキシカルボニルオキシエチル、イソプロポキシカルボニルオキシ

メチル、1-イソプロポキシカルボニルオキシエチル、 ブトキシカルボニルオキシメチル、1-ブトキシカルボ ニルオキシエチル、イソブトキシカルボニルオキシメチ ル、1-イソブトキシカルボニルオキシエチル、t-ブト キシカルボニルオキシメチル、1-(t-ブトキシカルボ ニルオキシ)エチル、シクロペンタンカルボニルオキシ メチル、1-シクロペンタンカルボニルオキシエチル、 シクロヘキサンカルボニルオキシメチル、1-シクロヘ キサンカルボニルオキシエチル、シクロペンチルオキシ カルボニルオキシメチル、1-シクロペンチルオキシカ ルボニルオキシエチル、シクロヘキシルオキシカルボニ ルオキシメチル、1-シクロヘキシルオキシカルボニル オキシエチル、ベンゾイルオキシメチル、1-ベンゾイ ルオキシエチル、フェノキシカルボニルオキシメチル、 1-フェノキシカルボニルオキシエチル又は5-メチルー 2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イルメチルである。 【0217】本発明の前記一般式(Ic)乃至(Ie)のα-置換カルボン酸誘導体のアミド体は、α-置換カルボン 酸誘導体のカルボキシル基とアンモニアが脱水縮合した ものを示し、具体的にはカルボキシル基が−CONH₂基 に変換された誘導体を示す。

【0218】本発明の化合物には種々の異性体も含まれ

【0219】例えば、前記一般式(Ic)乃至(Ie)のα-置換カルボン酸誘導体の2位の炭素は不斉炭素であり、 また、置換基上にも不斉炭素が存在するので、光学異性 体を有する。

【0220】即ち、 R_{2c} 、 R_{2d} 、 R_{2e} 、 Y_{c} 、 Y_{d} 、 Y_{e} 及び窒素原子が結合したα位炭素は不斉炭素原子であ り、R配位、S配位である立体異性体が存在する。その 各々、或はそれらの任意の割合の化合物いずれも本発明 に包含される。そのような立体異性体は、光学分割され た原料化合物を用いて化合物(I c)乃至(I e)のα-置換 カルボン酸誘導体を合成するか又は合成した化合物(I c)乃至(Ie)のα-置換カルボン酸誘導体を所望により 通常の光学分割法若しくは分離法を用いて光学分割する ことができ、或いは不斉合成法によっても得られる。

 ${0221}$ また、 Y_c 、 Y_d 、及び Y_c がスルホキシド 基を示す場合には、硫黄原子が不斉中心となり、光学異 性体が存在する。その場合にも同様に、その異性体の各 々、或はそれらの任意の割合の化合物いずれも本発明に 包含され、そのような立体異性体は通常の光学分割法若 しくは分離法を用いて光学分割することができ、或いは 不斉合成法によっても得られる。

【0222】また、炭素鎖上に二重結合を有するもの は、幾何異性も存在する。

【0223】本発明は、これらの異性体のすべても含む ものである。

【0224】また、本発明の化合物(Ic)乃至(Ie)は、 大気中に放置しておいたり、再結晶することにより、水

分を吸収し、吸着水が付いたり、水和物となる場合があ り、そのような溶媒和物を形成する場合には、これら全 て本発明に包含される。

【0225】更に、本発明の化合物(Ic)乃至(Ie)は、 他のある種の溶媒を吸収し、溶媒和物となる場合がある が、そのようなものも本発明に包含される。

【0226】更に、本発明には生体内において代謝され て本発明の化合物(I c)乃至(I e)のα-置換カルボン酸 誘導体またはその薬理上許容される塩に変換される化合 物、いわゆるプロドラッグも全て含むものである。

[0227]

【発明の実施の形態】本発明において、利尿剤は、1種 又は2種以上を用いることができる。 また、 インスリン 抵抗性改善物質も、1種又は2種以上を用いることがで

【0228】利尿剤とインスリン抵抗性改善剤とは、配 合剤の形態で投与することができる。また、それぞれの 単剤を同時に投与することもできる。また、それぞれの 単剤を適当な間隔を置いて相前後して投与することもで きる。かかる2系統の薬剤によりもたらされる効果が達 成されるのに許容される最大限の2系統薬剤の投与間隔 は、臨床上又は動物実験により確認することができる。 【0229】本発明において使用される利尿剤とインス リン抵抗性改善剤の投与ルートは、一般的に、経口ルー トである。したがって、これら2系統の剤は、それぞれ 単独で別々の単位投与形態にすることができることはも ちろん、混合して物理的に1個の単位投与形態に調製す ることも可能である。かかる単位投与形態は、通常の製 剤技術により調製されるものであれば特に限定はない が、例えば、散剤、顆粒剤、錠剤、カプセル剤をあげる ことができる。

【0230】これらの各種製剤は、常法に従って、賦形 剤、結合剤、崩壊剤、潤沢剤、溶解剤、矯味矯臭、コー ティング剤等の、医薬製剤分野において通常使用しうる 既知の補助剤を用いて製剤化することができる。

【0231】例えば、錠剤の形態に成形するに際して は、担体としてこの分野で従来公知のものを広く使用で き、例えば乳糖、白糖、塩化ナトリウム、ぶどう糖、尿 素、澱粉、炭酸カルシウム、カオリン、結晶セルロー ス、ケイ酸等の賦形剤、水、エタノール、プロパノー ル、単シロップ、ぶどう糖液、澱粉液、ゼラチン溶液、 カルボキシメチルセルロース、セラック、メチルセルロ ース、リン酸カリウム、ポリビニルピロリドン糖の結合 剤、乾燥澱粉、アルギン酸ナトリウム、カンテン末、ラ ミナラン末、炭酸水素ナトリウム、炭酸カルシウム、ポ リオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類、ラウリ ル硫酸ナトリウム、ステアリン酸モノグリセリド、澱 粉、乳糖等の崩壊剤、白糖、ステアリン、カカオバタ ー、水素添加油等の崩壊抑制剤、第4級アンモニウム塩 基、ラウリル硫酸ナトリウム等の吸収促進剤、グリセリ

ン、澱粉等の保湿剤、澱粉、乳糖、カオリン、ベントナ イト、コロイド状ケイ酸等の吸着剤、精製タルク、ステ アリン酸塩、硼酸末、ポリエチレングリコール等の滑沢 剤等が例示できる。更に錠剤は必要に応じ通常の剤皮を 施した錠剤、例えば糖衣錠、ゼラチン被包錠、腸溶被 錠、フィルムコーティング錠あるいは二重錠、多層錠と することができる。

【0232】丸剤の形態に成形するに際しては、担体と してこの分野で従来公知のものを広く使用でき、例えば ぶどう糖、乳糖、澱粉、カカオ脂、硬化植物油、カオリ ン、タルク等の賦形剤、アラビアゴム末、トラガント 末、ゼラチン、エタノール等の結合剤、ラミナランカン テン等の崩壊剤等が例示できる。更に必要に応じて着色 剤、保存剤、香料、風味剤、甘味剤等や他の医薬品を含 有せしめてもよい。

【0233】上記医薬製剤中に含まれる有効成分化合物 の量は、特に限定されず広範囲に適宜選択されるが、通 常全組成物中1-70重量%、好ましくは1-30重量 %含まれる量とするのが適当である。

【0234】本発明において使用される利尿剤とインス リン抵抗性改善剤の投与量と投与比率は、個々の物質の 活性、患者の症状、年齢、体重等の種々の条件により大 幅に変化しうる。

【0235】上述のとおり、本発明において使用される 利尿剤とインスリン抵抗性改善剤の用量は大幅に変わり うるが、通常、それらの用量 (mg薬量/日)は、それ ぞれ0.01-40mgおよび0.05-500mg (好適にはそれぞれ0.1-40mgおよび0.5-2

00mg)である。

【0236】これら2系統の物質の投与量の比率も、ま た、大幅に変わりうるが、通常、利尿剤とインスリン抵 抗性改善剤の投与量比率は、重量比で、1:200ない し200:1(好適には1:100ないし100:1)の 範囲内である。

【0237】本発明において、利尿剤とインスリン抵抗 性改善剤とは、それぞれ上記の投与量を1日1回、また は数回に分割して、それぞれを同時に、または時間を異 にして別々に、投与される。

[0238]

【実施例】

[0239]

【実施例1】5- [4-(6-メトキシ-1-メチルー 1 H – ベンゾイミダゾール – 2 – イルメトキシ) ベンジ ル] チアゾリジン-2, 4-ジオンの塩酸塩(化合物 A) および利尿剤フロセミド同時投与による心臓重量の 増加および浮腫の発現改善作用

(1)心臓重量の増加と循環血漿量の増加

5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾ イミダゾールー2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリ ジン-2, 4-ジオンの塩酸塩 (200 mg/kg/day) を雌W istarラット(7週齢, 日本チャールスリバー) に3および 7日間強制経口投与した後に、循環血漿量をエバンスブ ルー法で測定するとともに心臓重量を測定した。結果を 表1に示す。

[0240]

【表1】

	対コントロール比		
投与日数	心臟重量	循環血漿量	
3	1. 03 a)	1.18 *	
7	1.22 b) **	1.30 ^{b)} \$*	

Note: a), $n = b \sim 6$; b), n = 12: *, p < 0.05; ** p < 0.01 (Student's t-test)

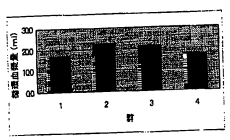
【0241】循環血漿量は投与3日後に有意に増加した のに対し、心臓重量は7日後に有意に増加した。したが って、5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾールー2-イルメトキシ) ベンジル] チ アゾリジンー2、4-ジオンの塩酸塩の反復投与による 心臓重量増加は、インスリンの感受性増強に起因すると 考えられる循環血漿量の増加に起因した二次的な容量負 荷に関与するものと考えられる。

(2) 5- [4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾールー2-イルメトキシ) ベンジル] チ アゾリジンー2、4ージオンの塩酸塩投与による循環血 漿量および心臓重量増加作用および浮腫に対する利尿剤 フロセミドの併用投与による改善効果

5- [4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾ イミダゾールー2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリ ジンー2,4-ジオンの塩酸塩(200mg/kg)を雌Wistar ラット(7週齢、日本チャールスリバー) に7日間強制経 口投与するとともにフロセミド (120mg/kg、240mg/kg) を混餌併用投与した。結果を表2に示す。

[0242]

【表2】



群1:対照群

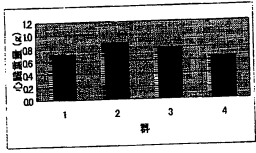
群 2: 化合物 A 投与群

群 3: フロセミド(120mg/kg)併用

群 4:フロセミド(240mg/kg)併用

 $p = 5 \sim 6$

*,p<0.05;**,p<0.01(Dunnett's test)



群1:対照群

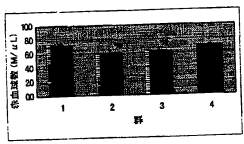
群2:化合物A投与群

群 ³:フロセミド(120mg/kg)併用

群 4: フロセミド(240mg/kg)併用

n = 5∼6

**,p<0.01(Dunnett's test)



群1:対照群

群 2: 化合物 A 投与群

群 3:フロセミド(120mg/kg)併用

群4:フロセミド(240mg/kg)併用

**,p<0.01(Dunnett's test)

解剖学的所見

	化合 物 A フロセミド	200 0	200 120	200 240
	褐色脂肪組織	· 12/12	12/12	10/12
-ng. •	胸腺間質	1/12	0/12	0/12
(平均胸腺重量(mg) 皮下組織	521.4	450.6	375.9)	
		1/12	0/12	0/12
匈水	X 1 Minus	6/12	2/12	0/12

【0243】フロセミドの併用投与により、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1 Hーベンゾイミダゾー ルー2-イルメトキシ) ベンジル] チアゾリジン-2, 4 - ジオンの塩酸塩に起因する循環血漿量の増加は回復 し、心臓重量の増加も認められなかった。同時に、赤血 球数の減少も回復した。したがって、心臓重量の増加は 循環血漿量の増加に関連するものであることが再確認さ れた。また、赤血球の減少も循環血漿量の増加に起因し た見かけ上の変化と考えられる。さらに、5-[4-(6-メトキシー1-メチルー1H-ベンゾイミダゾー ルー2ーイルメトキシ) ベンジル] チアゾリジンー2, 4-ジオンの塩酸塩投与に関連して発現した浮腫および 胸水の発現も軽減し、これらの変化が循環血漿量の増加 に関連したものであることが確認された。

[0244]

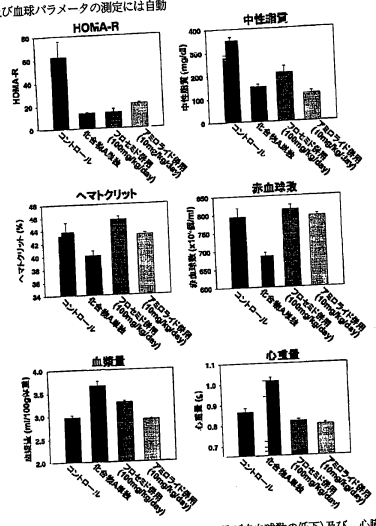
【実施例2】5- [4-(6-メトキシ-1-メチルー 1 H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキシ) ベンジ ル] チアゾリジン-2, 4-ジオンの塩酸塩(化合物 A)の投与による血漿量増加、心臓重量増加作用に対す る利尿剤アミロライドの併用投与による改善効果 実験には、Zucker fattyラット(7週齢、S LC、静岡)を用い、体重、血糖値、血中中性脂質濃 度、ヘマトクリット値および赤血球数の平均が近似値を 示すように1群5匹に群分けし、餌(F2、船橋農場)及び 水は自由摂取とした。コントロール群には餌のみを与 え、残りの群すべてには5-[4-(6-メトキシー1

-メチル-1H-ベンゾイミダゾール-2-イルメトキ シ) ベンジル] チアゾリジン-2, 4-ジオンの塩酸塩 (1 mg/ml 0.5%カルボキシメチルセルロース(CM C)溶液懸濁) 1 ml/kgを強制経口投与するとともに、フ ロセミド併用群にはフロセミド (100 mg/ml 0.5% CMC溶液懸濁)1ml/kg、アミロライド併用群にはア ミロライド (10 mg/ml 蒸留水懸濁) 1 ml/kgを14日間 強制経口投与した。14日目に1晩絶食させ、15日目 に尾静脈よりヘパリン及びEDTAで処理したキャピラ リー管で採血した。

【0245】血糖値及び血球パラメータの測定には自動

分析装置(血糖値:グルコローダーGX-T、A&T、 血球パラメータ:K-1000、シスメックス)、中性脂質 の測定には吸光光度法によるキット(トリグリセライド -Eテストワコー、和光純薬)、インスリン濃度及びレ プチン濃度の測定にはRIAキット (Rat Insulin RIA Kit, Linco research, Inc)を用いた。循環血漿量の測 定は、エバンスブルーを用いた色素希釈法で行った。結 果を表3に示す。

[0246] 【表3】



【0247】5- [4-(6-メトキシ-1-メチルー 1 Hーベンゾイミダゾールー 2ーイルメトキシ) ベンジ ル] チアゾリジン-2,4-ジオンの塩酸塩投与群にお いては、インスリン抵抗性の指標であるHOMA-R、 及び中性脂質は顕著に低下した。同時に、血漿量の増加 によると考えられる血液の希釈(ヘマトクリット及び赤 血球数の低下)及び、長期的な血漿量の増加に関連した 心臓重量の増加も観察された。

【0248】それに対し、フロセミド投与群及びアミロ ライド併用群においては、血液の希釈(ヘマトクリット

及び赤血球数の低下)及び、心臓重量の増加が抑制さ れ、循環血漿量の増加も顕著に抑制された。また、アミ ロライドはその利尿作用自体は弱いにも関わらず、強力 な利尿剤であるフロセミド併用群における利尿剤の投与 量の10分の1で、同等以上の顕著な併用効果を示すこ とが分かった。

【0249】なお、各利尿剤は、用いた用量では5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミ ダゾールー2ーイルメトキシ) ベンジル] チアゾリジン -2,4-ジオンの塩酸塩と併用しても、その薬効であ る血糖低下作用及び中性脂質低下作用をほとんど弱めな かった。

【0250】以上の結果から、利尿剤とインスリン抵抗 性改善剤を併用することにより、インスリン抵抗性改善 剤の薬効を維持しつつ、副作用のみを特異的に軽減でき ることが分かった。さらに、アミロライド併用群におい ては、ENaC阻害剤の利尿作用の強さから予想される 以上の顕著な併用効果を示した。このような顕著な併用 効果が現れた原因としては、インスリン抵抗性改善剤が ENaCの発現を亢進するため、ENaC阻害剤である アミロライドがより強く併用効果を示したと推定され る。

[0251]

【参考例】

[0252]

【参考例1】5-[4-(6-メトキシ-1-メチルー 1H-ベンゾイミダゾールー2ーイルメトキシ) ベンジ ル] チアゾリジン-2, 4-ジオンの塩酸塩

(1) 5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾールー2ーイルメトキシ) ベンジル]チ アゾリジン-2, 4-ジオン

5-メトキシ-N-メチル-1,2-フェニレンジアミ ン (特開平9-295970号の参考例9参照) 21. 8g、5-(4-メトキシカルボニルメトキシベンジ ル) チアゾリジンー2, 4-ジオン (特開平9-295 970号の参考例21参照) 63.4g、1,4ージオ キサン250mlおよび濃塩酸750mlの混合液を6 0時間、加熱環流した。反応混合物を氷冷した後、析出 物をろ取した。この析出物に5%炭酸水素ナトリウム水 溶液800mlを加え、室温で2時間攪拌した。不溶物 をろ取して、N, N-ジメチルホルムアミド1000m 1およびメタノール200m1の混合液に溶解し、更に 活性炭を加えて脱色した。活性炭をろ去した後、溶剤を 約50m1まで濃縮した。これにジエチルエーテル75 0mlを加えて室温で2日間放置した後、析出物をろ取 すると、融点267℃−271℃、Rf値=0.68 (シリカゲル薄層クロマトグラフィー;5%エタノール -塩化メチレン溶液)を有する目的化合物20.1gを 得た。

(2) 5-[4-(6-メトキシ-1-メチル-1H-ベンゾイミダゾールー2-イルメトキシ) ベンジル]チ アゾリジンー2、4ージオンの塩酸塩

(1)で得た5-[4-(6-メトキシ-1-メチルー 1 Hーベンゾイミダゾールー 2ーイルメトキシ) ベンジ ル] チアゾリジンー2,4-ジオン10.6g及び4規 定塩酸-1,4-ジオキサン100m1の混合物を室温 で1時間攪拌した。反応混合物を濃縮後、酢酸エチルを 加え、析出した成績体を沪取し、酢酸エチルで洗浄し て、融点275-277℃を有する目的化合物11.0 gを得た。

【0253】1H-核磁気共鳴スペクトル: δ (pp m): 重ジメチルスルホキシド中、内部標準にTMS (テトラメチルシラン)を使用して測定した¹H-核磁 気共鳴スペクトル (400MHz) : δ (ppm) は次 の通りである。

3.11 (1H, dd, J=14Hz及び9Hz), 3.34 (1H, dd, J=14H z及び4Hz),3.89 (3H, s), 3.98 (3H, s), 4.91 (1H, dd, J=9Hz及び4Hz),5.64 (2H, s), 7.14 (2H, d, J=9H z), 7.15 (1H, d, J=9Hz),7.25 (2H, d, J=9Hz), 7.5 0 (1H, s), 7.70(1H, d, 9Hz),12.04 (1H, s, D₂0添加 により消失)。

[0254]

【参考例2】2-(4-クロロフェノキシ)-3-[4-[2-[[1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エト キシ]フェニル]プロピオン酸 エチルエステル

下記参考例24(d)で製造した2-(4-クロロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 エチルエステ ル(504 mg)をジメチルスルホキシド(2 ml)とトルエン(2 ml)の混合溶媒に溶解し、水素化ナトリウム(55%, 85 m g)を加えた。40℃で1時間攪拌した後、W097/37970 (EP9 16651A) の参考例2の方法により製造した4'-(2-ピリジ ル)アセトフェノンオキシム 0-2-(メタンスルホニルオ キシ)エチルエーテル(649 mg)のジメチルスルホキシド 溶液(2 ml)を滴下した。反応溶液を60℃で4時間攪拌し た後、酢酸エチル及び水を加えた。有機層を分離し、飽 和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減 圧濃縮した。得られた粗製物を、さらにシリカゲルカラ ムクロマトグラフィー(溶出溶液:ヘキサン/酢酸エチ ル=9/1)を用いて精製し、無色油状の目的化合物(504 mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

1.19(3H, t, J=7.0Hz), 2.26 (3H, s), 3.17 (2H, d, J=6.5Hz), 4.17 (2H,q, J=7.0Hz), 4.28 (2H, t, J= 5.0Hz), 4.54 (2H, t, J=5.0Hz), 4.69 (1H,t, J=6.5 Hz), 6.76 (2H, d, J=8.5Hz), 6.90 (2H, d, J=8.5H z), 7.16-7.26(5H, m), 7.74-7.77 (4H, m), 8.00 (2H, d, J=8.5Hz), 8.70-8.71 (1H, m).

[0255]

【参考例3】2-(4-クロロフェノキシ)-3-[4-[2-[[1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エト キシ]フェニル]プロピオン酸。

参考例2で製造した2-(4-クロロフェノキシ)-3-[4-(2-[{1-{4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキ シ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸 エチルエステル (500 ㎏)のエタノール溶液(8 ៧)に、水酸化ナトリウム 水溶液(1N, 1.79ml)を加え、3時間、加熱還流を行っ た。反応液を減圧濃縮した後、塩酸(1N)を加えて中和 し、酢酸エチルを加え、抽出を行った。酢酸エチル層を 分離し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで 乾燥し、減圧濃縮した。得られた粗製物を、さらにシリ

カゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:塩化メチ レン/メタノール=9/1) を用いて精製し、無色フォーム 状の目的化合物(169 g)を得た。

 1 H-NMR (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.17 (3H, s), 2.99 (2H, brs), 4.13 (2H, brs), 4.45 (3H, brs), 6.55-7.16 (9H, m), 7.66 (4H, d, J=8.5Hz), 7.89 (2H, d, J=8.5Hz), 8.63 (1H,d, J= 5.0Hz).

[0256]

【参考例4】3-[4-[2-[(1-(4'-フルオロ-4-ピフェニリ ル)エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4 -フルオロフェノキシ)プロピオン酸 エチルエステル 参考例25(b)で製造した2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 エチルエステル (1.8 g)、水素化ナトリウム(55%, 271 mg)及び参考例2 6 (b) で製造した2-([1-(4'-フルオロ-4-ビフェニリル) エチリデン]アミノオキシ]エチル メタンスルホネート (2.14 g)を用いて、参考例2に準じて反応及び後処理を 行うことにより、白色粉体の目的化合物(1.45 g)を得 た。

融点 103 - 105℃

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

1.20 (3H, t, J=7.0Hz), 2.26 (3H, s), 3.16 (2H, d, J=6.5Hz), 4.17 (2H,q, J=7.0Hz), 4.27 (2H, t, J=4.5Hz), 4.54 (2H, t, J=4.5Hz), 4.66 (1H,t, J= 6.5Hz), 6.74-6.79 (2H, m), 6.88-6.94 (4H, m), 7.13 (2H, t, J=8.5Hz), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 52-7.59 (4H, m), 7.71 (2H, d, J=8.5Hz).

[0257]

【参考例5】3-[4-[2-[[1-(4'-フルオロ-4-ビフェニリ. **ル)エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4** -フルオロフェノキシ)プロピオン酸

参考例4で製造した3-{4-{2-{{1-(4'-フルオロ-4-ビフ ェニリル)エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニ ル]-2-(4-フルオロフェノキシ)プロピオン酸 エチルエ ステル(1.44 g)及び水酸化ナトリウム水溶液(1N, 5.0 m 1)を用いて、参考例3に準じて反応及び後処理を行うこ とにより、無色結晶の目的化合物(1.13 g)を得た。

融点 109 - 110℃

 1 H-NMR (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.25 (3H, s), 3.18-3.21 (2H, m), 4.27 (2H, t, J= 5.0Hz), 4.54 (2H, t, J=5.0Hz), 4.72 (1H, t, J=5.5 Hz), 6.75-6.80 (2H, m), 6.88-6.89 (4H, m), 7.13 (2H, t, J=8.5Hz), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7.52-7.58 (4H, m), 7.70 (2H, d, J=8.5Hz).

[0258]

【参考例6】(S)-3-[4-{2-[(1-(4-ビフェニリル)エチリ デン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4-メチルフ ェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエ ステル

W097/37970 (EP916651A) の参考例3(b)で製造した2-{(1 -(4-ビフェニリル)エチリデン]アミノオキシ]エタノー ル(288 mg)、参考例20(e)で製造した(S)-3-(4-ヒドロ キシフェニル)-2-(4-メチルフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル(280 ㎡)及びトリフ ェニルホスフィン(296 g)のトルエン溶液(10 🖬)に、 アゾジカルボン酸ジイソプロピルエステル(40%トルエン 溶液(0.61ml))を0℃で滴下した。滴下終了後、室温にて 16時間攪拌した。反応溶媒を減圧下留去し、シリカゲル カラムクロマトグラフィー (溶出溶液: ヘキサン/酢酸 エチル=9/1) を用いて精製し、無色油状の目的化合物 (270 mg)を得た。

1H-NMR (270 MHz, CDCl₃): δ ppm

0.01 (9H, s), 0.92 (2H, t, J=8.5Hz), 2.24 (3H, s), 2.26 (3H, s), 3.14-3.17 (2H, m), 4.10-4.23 (2H, m), 4.27 (2H, t, J=5.0Hz), 4.54 (2H, t, J= 5.0Hz), 4.66 (1H, t, J=6.5Hz), 6.73 (2H, d, J=8. 5Hz), 6.89 (2H, d, J=8.5Hz), 7.02 (2H, d, J=8.5H z), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7.33-7.48 (3H, m), 7.58-7.62 (4H, m), 7.71 (2H, d, J=8.5Hz).

[0259]

【参考例7】 (S)-3-{4-{2-{{1-(4-ビフェニリル)エチリ デン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4-メチルフ ェノキシ)プロピオン酸,

参考例6で製造した(S)-3-[4-[2-[[1-(4-ビフェニリル) エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル}-2-(4-メ チルフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエ チルエステル(270 mg)のテトラヒドロフラン溶液(5 ml) に、テトラブチルアンモニウムフルオリドの1Mテトラヒ ドロフラン溶液(1.1 ml)を加え、1.5時間室温にて攪拌 した。その後、反応溶媒を減圧下留去し、塩酸(1N)を加 えて中和した後、酢酸エチルを加え、抽出した。酢酸エ チル層を分離し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネ シウムで乾燥し、減圧濃縮した。生じた結晶をヘキサン で沪取し、無色結晶の目的化合物(210 ㎏)を得た。

融点 128 - 130℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.26 (6H, s), 3.21 (2H, d, J=6.5Hz), 4.27 (2H, t, J=5.0Hz), 4.54 (2H,t, J=5.0Hz), 4.78 (1H, t, J=6.5Hz), 6.75 (2H, d, J=8.5Hz), 6.89 (2H,d, J= 8.5Hz), 7.05 (2H, d, J=8.5Hz), 7.21 (2H, d, J=8. 5Hz), 7.31-7.48(3H, m), 7.58-7.62 (4H, m), 7.71 (2H, d, J=8.5Hz).

[0260]

【参考例8】(S)-2-(4-メチルフェノキシ)-3-[4-[2-[[1] -{4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ] エトキシ]フェニル]プロピオン酸 2-トリメチルシリル エチルエステル

W097/37970 (EP916651A) の参考例1(d)で製造した2-{{1 -{4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]

エタノール(1.65 g)、参考例20(e)で製造した(S)-3-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(4-メチルフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル(1.60 g)、トリフェニルホスフィン(1.69 g)及びアゾジカルボン酸ジイソプロピルエステル(40%トルエン溶液(3.47 m 1))を用いて、参考例6に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色油状の目的化合物(2.20 g)を得た。1H-NMR (270 MHz, CDC13): δ ppm

0.00 (9H, s), 0.91 (2H, t, J=8.5Hz), 2.24 (3H, s), 2.26 (3H, s), 3.14-3.17 (2H, m), 4.09-4.23 (2H, m), 4.26 (2H, t, J=5.0Hz), 4.54 (2H, t, J=5.0Hz), 4.64-4.68 (1H, m), 6.71 (2H, d, J=8.5Hz), 6.87 (2H, d, J=8.5Hz), 7.01 (2H, d, J=8.5Hz), 7.19-7.28 (3H, m), 7.73-7.79 (4H, m),8.00 (2H, d, J=8.5Hz), 8.70 (1H, d, J=5.5Hz).

[0261]

【参考例9】(S)-2-(4-メチルフェノキシ)-3-[4-[2-[[1]-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ] エトキシ]フェニル]プロピオン酸

参考例8で製造した(S)-2-(4-メチルフェノキシ)-3-[4-[2-[[1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル(2.20 g)及びテトラブチルアンモニウムフルオリドのテトラヒドロフラン溶液(1M, 9.00 ml)を用いて、参考例7に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結晶の目的化合物(1.48 g)を得た。

融点 54 - 56℃

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃): δ ppm 2.25 (6H, s), 3.21 (2H, d, J=6.0Hz), 4.29 (2H, t, J=4.5Hz), 4.55 (2H,t, J=4.5Hz), 4.78 (1H, t, J=6.0Hz), 6.77 (2H, d, J=8.5Hz), 6.88 (2H,d, J=8.5Hz), 7.03 (2H, d, J=8.5Hz), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7.26-7.30 (1H, m), 7.69-7.83 (4H, m), 7.89 (2H, d, J=8.5Hz), 8.72 (1H, d, J=5.0Hz).

[0262]

【参考例10】(S)-3-[4-[2-[[1-(4-ピフェニリル)エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4-t-ブチルフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル

W097/37970 (EP916651A) の参考例3(b)の方法で製造した2-{[1-(4-ビフェニリル)エチリデン]アミノオキシ]エタノール(288 mg)、参考例19(e)で製造した(S)-2-(4-ビブチルフェノキシ)-3-(4-ビドロキシフェニル)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル(311 mg)、トリフェニルホスフィン(296 mg)及びアゾジカルボン酸ジイソプロピルエステル(40%トルエン溶液(0.61 ml))を用いて、参考例6 に準じて反応及び後処理を行うことにより、淡黄色油状の目的化合物(300 mg)を得た。

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃): δ ppm

0.00 (9H, s), 0.92 (2H, t, J=8.5Hz), 1.25 (9H,

s), 2.25 (3H, s), 3.14-3.17 (2H, m), 4.21-4.28 (4H, m), 4.53 (2H, t, J=4.5Hz), 4.67 (1H, dd, J=6.0, 7.5Hz), 6.75 (2H, d, J=9.0Hz), 6.88 (2H, d, J=8.5Hz), 7.19-7.24 (4H, m), 7.32-7.48 (3H, m), 7.57-7.62(4H, m), 7.71 (2H, d, J=8.5Hz).

[0263]

【参考例11】(S)-3-{4-{2-{(1-(4-ビフェニリル)エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4-t-ブチルフェノキシ)プロピオン酸

参考例10で製造した(S)-3-[4-[2-[[1-(4-ビフェニリル)エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4-ビブチルフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル (300 mg)及びテトラブチルアンモニウムフルオリドのテトラヒドロフラン溶液(1M, 1.20 m1)を用いて、参考例7に準じて反応を行った。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:塩化メチル/メタノール=24/1~19/1)を用いて精製した後、イソプロピルエーテルとヘキサンを用いて沪取し、無色結晶の目的化合物(170 mg)を得た。

融点 141 - 143℃

 $^{1}\text{H-NMR} \ (270 \ \text{MHz}, \ \text{CDCl}_{3}) \colon \delta \ \text{ppm} \\ 1.27 \ (9\text{H}, \ \text{s}), \quad 2.26 \ (3\text{H}, \ \text{s}), \quad 3.21 \ (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=6.5H} \\ z), \quad 4.27 \ (2\text{H}, \ \text{t}, \ \text{J=5.0Hz}), \quad 4.54 \ (2\text{H}, \ \text{t}, \ \text{J=5.0Hz}), \\ 4.81 \ (1\text{H}, \ \text{t}, \ \text{J=6.5Hz}), \quad 6.79 \ (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=9.0Hz}), \\ 6.89 \ (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=8.5Hz}), \quad 7.21 \ (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=8.5Hz}), \quad 7. \\ 27 \ (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=9.0Hz}), \quad 7.33-7.48 \ (3\text{H}, \ \text{m}), \quad 7.58-7.6 \\ 2 \ (4\text{H}, \ \text{m}), \quad 7.72 \ (2\text{H}, \ \text{d}, \ \text{J=8.5Hz}). \\$

[0264]

【参考例12】(S)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3-[4-[2]-[(1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル

W097/37970 (EP916651A) の参考例1(d)の方法で製造した2-[(1-(4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エタノール(290 mg)、参考例2 1 (e)で製造した(S)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3-(4-tドロキシフェニル)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル(311 mg)、トリフェニルホスフィン(296mg)及びアゾジカルボン酸ジイソプロピルエステル(40%トルエン溶液(0.61 ml))を用いて、参考例6に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色油状の目的化合物(310 mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm 0.00 (9H, s), 0.92 (2H, t, J=8.5Hz), 1.25 (9H, s), 2.26 (3H, s), 3.13–3.17 (2H, m), 4.15–4.28 (4H, m), 4.54 (2H, t, J=4.5Hz), 4.64–4.69 (1H,

m), 6.75 (2H, d, J=9.0Hz), 6.88 (2H, d, J=8.5Hz), 7.19-7.26 (5H, m), 7.72-7.76 (4H, m), 8.00 (2H, d, J=8.5Hz), 8.69-8.71 (1H, m).

[0265]

【参考例13】(S)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3-[4-[2 -{(1-{4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキ シ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸

参考例12で製造した(S)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3 -{4-{2-{(1-{4-(2-ピリジル)フェニル}エチリデン]アミ ノオキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸2-トリメチ ルシリルエチルエステル(310 mg)及びテトラブチルアン モニウムフルオリドのテトラヒドロフラン溶液(1M, 1.7 ml)を用いて、参考例7に準じて反応を行った。残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:塩化 メチル/メタノール=24/1~19/1)を用いて精製した後、 イソプロピルエーテルとヘキサンを用いて沪取し、無色 結晶の目的化合物(180 g)を得た。

融点 148 - 150℃

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

1.30 (9H, s), 2.31 (3H, s), 3.26 (2H, d, J=6.0H z), 4.34 (2H, t, J=5.0Hz), 4.59 (2H, t, J=5.0H z), 4.84 (1H, t, J=6.0Hz), 6.86 (2H, d, J=9.0H z), 6.93 (2H, d, J=8.5Hz), 7.25-7.35 (5H, m), 7.74-7.88 (4H, m), 7.95 (2H, d, J=8.5Hz), 8.76 (1H, d, J=4.5Hz).

[0266]

【参考例14】(S)-3-{4-[2-[[1-(4-ビフェニリル)エチ リデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4-フルオ ロフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチ ルエステル

W097/37970 (EP916651A) の参考例3(b)の方法で製造し た2-[(1-(4-ビフェニリル)エチリデン]アミノオキシ]エ タノール(83 mg)、参考例22(e)で製造した(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピ オン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル(100 g)、 トリフェニルホスフィン(86 mg)及びアゾジカルボン酸 ジイソプロピルエステル(40%トルエン溶液(0.14 ml))を 用いて、参考例6に準じて反応及び後処理を行うことに より、無色油状の目的化合物(88 mg)を得た。

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDC1 $_{3}$): δ ppm

0.02 (9H, s), 0.92 (2H, dd, J=7.5, 9.5Hz), 2.26 (3H, s), 3.16 (2H, d,J=6.5Hz), 4.16-4.24 (2H, m), 4.28 (2H, t, J=5.0Hz), 4.54 (2H, t, J=5.0H z), 4.63 (1H, t, J=6.5Hz), 6.76 (2H, dd, J=4.0, 9.0 Hz), 6.90 (2H,d, J=8.5Hz), 6.91 (2H, dd, J=8. 5, 9.0Hz), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7.36(1H, t, J= 7.0Hz), 7.45 (2H, dd, J=7.0, 8.5Hz), 7.60 (2H, d, J=8.5Hz),7.61 (2H, d, J=8.5Hz), 7.73 (2H, d, J =8.5Hz).

[0267]

【参考例15】(S)-3-{4-{2-{(1-(4-ビフェニリル)エチ リデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4-フルオ ロフェノキシ)プロピオン酸

参考例 1 4で製造した(S)-3-[4-[2-[[1-(4-ビフェニリ

ル)エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]-2-(4 -フルオロフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリ ルエチルエステル(938 mg)及びテトラブチルアンモニウ ムフルオリドのテトラヒドロフラン溶液(1M, 3.8 ml)を 用いて、参考例7に準じて反応及び後処理を行うことに より、無色結晶の目的化合物(568 mg)を得た。

融点 106 - 107℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm 2.26 (3H, s), 3.20 (1H, d, J=5.0Hz), 3.21 (1H, d, J=7.5Hz), 4.28 (2H,t, J=5.0Hz), 4.54 (2H, t, J=5.0Hz), 4.73 (1H, dd, J=5.0, 7.5Hz), 6.79 (2H, dd, J=4.0, 9.0Hz), 6.90 (2H, d, J=8.5Hz), 6.92 (2H, dd, J=8.0,9.0Hz), 7.22 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 36 (1H, t, J=7.0Hz), 7.45 (2H, dd, J=7.0, 8.5Hz), 7.60 (2H, d, J=8.5Hz), 7.61 (2H, d, J=8.5Hz), 7.72 (2H,d, J=8.5Hz).

[0268]

【参考例16】(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-[4-(2 -{[1-(4'-メトキシ-4-ピフェニリル)エチリデン]アミノ オキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸 2-トリメチ ルシリルエチルエステル

参考例23(b)で製造した2-[1-(4'-メトキシ-4-ビフェ ニリル)エチリデン]アミノオキシ]エタノール (325 m g)、参考例22(e)で製造した(S)-2-(4-フルオロフェノ キシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 2-トリ メチルシリルエチルエステル(286 mg)、トリフェニルホ スフィン(299 mg)及びアゾジカルボン酸ジイソプロビル エステル(40%トルエン溶液(0.61 ml))を用いて、参考例 6に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色油状 の目的化合物(438 g)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

0.01 (9H, s), 0.91 (2H, dd, J=7.5, 10.0Hz), 2.25 (3H, s), 3.15 (2H, d, J=6.5Hz), 3.85 (3H, s), 4.14-4.23 (2H, m), 4.26 (2H, t, J=5.0Hz),4.53 (2 H, t, J=5.0Hz), 4.62 (1H, t, J=6.5Hz), 6.75 (2H, dd, J=4.5, 9.0Hz), 6.89 (2H, d, J=8.5Hz), 6.90 (2H, dd, J=8.5, 9.0Hz), 6.97 (2H, d, J=8.5Hz), 7. 20 (2H, d, J=8.5Hz), 7.53 (2H, d, J=8.5Hz), 7.54 (2H, d, J=8.5Hz), 7.68 (2H, d, J=8.5Hz).

[0269]

【参考例17】(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-[4-[2] -{[1-(4'-メトキシ-4-ピフェニリル)エチリデン]アミノ オキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸

参考例16で製造した(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3 -{4-{2-{(1-(4'-メトキシ-4-ビフェニリル)エチリデン} アミノオキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸 2-ト リメチルシリルエチルエステル(438 mg)及びテトラブチ ルアンモニウムフルオリドのテトラヒドロフラン溶液(1 M, 1.7 ml)を用いて、参考例7に準じて反応及び後処理 を行うことにより、無色結晶の目的化合物(243 ㎏)を得 た。

融点 118 - 120℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.25 (3H, s), 3.20 (1H, d, J=7.0Hz), 3.21 (1H, d, J=4.0Hz), 3.86 (3H, s), 4.27 (2H, t, J=5.0Hz), 4.53 (2H, t, J=5.0Hz), 4.73 (1H, dd, J=4.0, 7.0 Hz), 6.78 (2H, dd, J=4.0, 9.0Hz), 6.90 (2H, d, J=8.5Hz), 6.92 (2H, dd, J=8.0, 9.0Hz), 6.98 (2H, d, J=8.5Hz), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7.54 (2H, d, J=8.5Hz), 7.55 (2H, d, J=8.5Hz), 7.68 (2H, d, J=8.5Hz).

[0270]

【参考例18】(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-[4-[2-[[1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル

W097/37970 (EP916651A) の参考例1(d)の方法で製造した2-[[1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エタノール(520 mg)、参考例22(e)で製造した(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル(380 mg)、トリフェニルホスフィン(537mg)及びアゾジカルボン酸ジイソプロピルエステル(40%トルエン溶液(0.94 ml))を用いて、参考例6に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色油状の目的化合物(531 mg)を得た。

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

0.01 (9H, s), 0.92 (2H, dd, J=7.5, 10.0Hz), 2.26 (3H, s), 3.15 (2H, d, J=6.5Hz), 4.15-4.23 (2H, m), 4.28 (2H, t, J=5.0Hz), 4.54 (2H, t, J=5.0Hz), 4.63 (1H, t, J=6.5Hz), 6.76 (2H, dd, J=4.0, 9.0Hz), 6.90 (2H, d, J=8.5Hz), 6.91 (2H, dd, J=8.5, 9.0Hz), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7.22-7.27 (1H, m), 7.74-7.77 (4H, m), 8.00 (2H, d, J=8.5Hz), 8.71 (1H, d, J=5.0Hz).

[0271]

【参考例19】(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-[4-[2-[1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸

参考例18で製造した(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-{4-[2-[(1-[4-(2-ピリジル)フェニル]エチリデン]アミノオキシ]エトキシ]フェニル]プロピオン酸2-トリメチルシリルエチルエステル(1.84g)及びテトラブチルアンモニウムフルオリドのテトラヒドロフラン溶液(1M, 7.5ml)を用いて、参考例7に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結晶の目的化合物(1.16g)を得た。

融点 88 - 90℃

 $^{1}\,\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm 2.25 (3H, s), 3.20 (1H, d, J=7.0Hz), 3.21 (1H, d, J=5.5Hz), 4.30 (2H,t, J=5.0Hz), 4.55 (2H, t,

J=5.0Hz), 4.72 (1H, dd, J=5.5, 7.0Hz), 6.81 (2H, dd, J=4.5, 9.0Hz), 6.89 (2H, d, J=8.5Hz), 6.91 (2H, dd, J=8.5,9.0Hz), 7.22 (2H, d, J=8.5Hz), 7.27-7.32 (1H, m), 7.69 (2H, d, J=8.5Hz), 7.72 (1H, d, J=7.5Hz), 7.80 (1H, dd, J=2.0, 7.5Hz), 7.86 (2H, d, J=8.5Hz), 8.72 (1H, d, J=5.0Hz).

[0272]

【参考例20】(S)-3-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(4-メ チルフェノキシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエ チルエステル

(a) (S)-4-ベンジル-3-[(4-メチルフェノキシ)アセチ. ル]オキサゾリジン-2-オン.

4-メチルフェノキシ酢酸(6.73 g)のジクロロメタン溶液 (70 ml)に塩化オキザリル(8.83 ml)とN,N-ジメチルホルムアミド(3滴)を室温で加え、1.5時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮した後、酸性ガスをトルエンによる共沸で除去し、減圧下乾燥して、塩化4-メチルフェノキシアセチルを得た。

【0273】(S)-4-ベンジル-2-オキサゾリジノン(7.08g)のテトラヒドロフラン溶液(70 ml)に、n-ブチルリチウムのヘキサン溶液(1.61N, 25.2 ml)を一78℃で滴下し、滴下後同温で30分攪拌した。この溶液に、上記で得た塩化4-メチルフェノキシアセチルのテトラヒドロフラン溶液(70 ml)を一78℃で加え、0℃で1時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、抽出した。酢酸エチル層を塩酸(1N)、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。これを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:ヘキサン/酢酸エチル=3/1~1/1)を用いて精製し、無色油状の目的化合物(9.00g)を得た。

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.30(3H, s), 2.84 (1H, dd, J=9.5, 13.5Hz), 3.36 (1H, dd, J=3.0, 13.5Hz), 4.25-4.37 (2H, m), 4.68 -4.76 (1H, m), 5.22 (2H, s), 6.88 (2H, d, J=8.5Hz), 7.11 (2H, d, J=8.5Hz), 7.20-7.38 (5H, m). (b) (S)-4-ベンジル-3-{(2S,3R)-3-(4-ベンジルオキシ

(い) 、い)-4--、レンルーラー(いん)、コリーテー(4--メチルフェノキシ)プロ フェニル)-3-ヒドロキシ-2-(4-メチルフェノキシ)プロ ピオニル]オキサゾリジン-2-オン

参考例20(a)で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(4-メチルフェノキシ)アセチル]オキサゾリジン-2-オン(9.00 g)のジクロロメタン溶液(90 ml)に、0℃で、ジブチルボロントリフレートのジクロロメタン溶液(1M, 33.2 ml)とトリエチルアミン(5.12 ml)を加え、同温で1時間攪拌した。反応液に、-78℃で、4-ベンジルオキシベンズアルデヒド(6.46 g)のジクロロメタン溶液(6 ml)を滴下した。反応液をさらに0℃で2時間攪拌した。その後、反応溶液に、飽和食塩水とメタノールの1/1の混合溶媒(20 ml)と、過酸化水素水(31%)とメタノールの2/1混合溶媒(100 ml)を加え、1時間攪拌した。メタノールを減圧下留去した。残留物を酢酸エチルで抽出し、塩酸(1N)、飽和

炭酸水素ナトリウム水溶液及び飽和食塩水で洗浄後、無 水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。これを、 シリカゲルカラムクロマトグラフィー(落出溶液:へキ サン/酢酸エチル=3/1~1/1)を用いて精製し、フォー ム状の目的化合物(9.80 g)を得た。

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDC1 $_{3}$): δ ppm

2.28 (3H, s), 2.71 (1H, dd, J=9.0, 13.5Hz), 3.04 -3.10 (2H, m), 3.57 (1H, t, J=8.5Hz), 3.99 (1H, dd, J=2.0, 8.5Hz), 4.22-4.28 (1H, m), 5.05-5.09 (3H, m), 6.18 (1H, d, J=6.0Hz), 6.89 (2H, d, J= 8.5Hz), 6.95 (2H, d, J=8.5Hz), 7.04-7.10 (4H, m), 7.25-7.44 (10H, m).

(c) (S)-4-ベンジル-3-((2S, 3R)-3-ヒドロキシ-3-(4-ヒ ドロキシフェニル)-2-(4-メチルフェノキシ)プロピオニ ル]オキサゾリジン-2-オン

参考例20(b)で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(2S, 3R)-3 -(4-ベンジルオキシフェニル)-3-ヒドロキシ-2-(4-メチ ルフェノキシ)プロピオニル]オキサゾリジン-2-オン(9. 80 g)のエタノール溶液(150 ml)に、パラジウムー炭素 (5%, 1.00 g)を加え、水素ガス雰囲気下、50℃で4時間 攪拌した。その後、触媒を沪過し、沪液を減圧濃縮し た。残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。これ を、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、フォーム状の目的 化合物(9.10 g)を得た。

 1 H-NMR (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.28(3H, s), 2.74 (1H, dd, J=9.0, 13.5Hz), 3.04-3.10 (2H, m), 3.74 (1H, t, J=8.5Hz), 4.04 (1H, d d, J=1.5, 8.5Hz), 4.28-4.34 (1H, m), 5.08,(1H, t, J=5.5Hz), 5.15 (1H, s), 6.17 (1H, d, J=5.5H z), 6.79 (2H, d,J=8.5Hz), 6.88 (2H, d, J=8.5Hz), 7.04-7.10 (4H, m), 7.25-7.38 (5H, m).

(d) (S)-4-ベンジル-3-((S)-3-(4-ヒドロキシフェニル) -2-(4-メチルフェノキシ)プロピオニル]オキサゾリジン -2-オン

参考例20(c)で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(2S, 3R)-3 -ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(4-メチルフ ェノキシ)プロピオニル]オキサゾリジン-2-オン(8.15 g)のトリフルオロ酢酸溶液(90 ml)に、室温でトリエチ ルシラン(24.0 ml)を加え、18時間攪拌し、その後、反 応液を減圧下、濃縮した。残留物に水を加え、酢酸エチ ルで抽出し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、塩酸(1N) 及び飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥 し、減圧濃縮した。得られた結晶をイソプロピルエーテ ルとヘキサンの混合溶媒を用いて沪取し、無色結晶の目 的化合物(6.70 g)を得た。

m.p. 135 - 136℃

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm 2.26(3H, s), 2.77 (1H, dd, J=9.5, 13.5Hz), 3.08-3.23 (3H, m), 4.01 (1H, t, J=8.5Hz), 4.15 (1H, d d, J=2.0, 8.5Hz), 4.46-4.55 (1H, m), 4.80-4.88

(1H, m), 6.09 (1H, dd, J=6.0, 8.0Hz), 6.75 (2H, d, J=8.5Hz), 6.80 (2H, d, J=8.5Hz), 7.05 (2H, d, J=8.5Hz), 7.10-7.15 (2H, m), 7.21-7.33 (5H, m). (e) (S)-3-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(4-メチルフェノ キシ)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステ

参考例20(d)で製造した(S)-4-ベンジル-3-((S)-3-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(4-メチルフェノキシ)プロビオ ニル]オキサゾリジン-2-オン(6.50 g)のメタノール懸濁 液(80 ml)に、水酸化リチウム水溶液(1N, 37.7 ml)と過 酸化水素水(31%, 4.14 ml)の混合溶液を滴下した。室温 で1時間攪拌した後、反応液にハイドロサルファイトナ トリウム(6.56 g)の水溶液(20 ml)を加え、1時間攪拌し た後、反応液を減圧濃縮した。残留物に水酸化ナトリウ ム水溶液(1N)加えてアルカリ性にし、ジクロロメタンで 洗浄した後、塩酸を加えて酸性にした。酢酸エチルを加 えて攪拌した後、酢酸エチル層を分離し、無水硫酸マグ ネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。得られた残留物をイ ソプロピルエーテルとヘキサンを用いて結晶化し、白色 パウダー状の(S)-3-(4-ヒドロキシフェニル)-2-(4-メチ ルフェノキシ)プロピオン酸(3.38 g)を得た。

【0274】このカルボン酸(3.25 g)のジクロロメタン 懸濁液(40 ml)に、室温で塩化オキザリル(5.21 ml)とN, N-ジメチルホルムアミド (5 drops)を加え、1時間攪拌 した。その後、反応液を減圧下、濃縮し、残った酸性ガ スをトルエンを用いて共沸することにより除去し、過剰 な試薬を除去した。残留物のジクロロメタン溶液(40ml) に、2-トリメチルシリルエタノール(8.55 ml)を加え、 室温で15時間攪拌した。この混合溶液に、トリエチルア ミン(4.16 ml)と4-N,N-ジメチルアミノピリジン(146 m g)を加え、室温で1時間攪拌した。反応液を減圧下、濃 縮し、残留物に水を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸 エチル層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウム で乾燥し、減圧濃縮した。これを、シリカゲルカラムク ロマトグラフィー (溶出溶液: ヘキサン/酢酸エチル=6 /1~4/1) を用いて精製し、無色結晶の目的化合物(3.43 g)を得た。

m.p. 94 - 95℃

1H-NMR (270 MHz, CDCl₃): δ ppm

0.02 (9H, s), 0.92 (2H, t, J=8.5Hz), 2.25 (3H, s), 3.13-3.19 (2H, m),4.10-4.28 (2H, m), 4.66 (1 H, dd, J=6.0, 7.0Hz), 4.77 (1H, s), 6.73(2H, d, J=8.5Hz), 6.75 (2H, d, J=8.5Hz), 7.02 (2H, d, J=8.5Hz) 8.5Hz), 7.16(2H, d, J=8.5Hz).

[0275]

【参考例21】(S)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3-(4-ヒ ドロキシフェニル)プロピオン酸 2-トリメチルシリル エチルエステル

(a) (S)-4-ベンジル-3-[(4-t-ブチルフェノキシ)アセチ ル]オキサゾリジン-2-オン

4-t-ブチルフェノキシ酢酸(17.0 g)、塩化オキザリル(17.8 ml)、(S)-4-ベンジル-2-オキサブリジノン(14.2 g)及びn-ブチルリチウムのヘキサン溶液(1.61N,50.4 ml)を用いて、参考例20(a)に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結晶の目的化合物(28.3 g)を得た。m.p. 107 - 108℃

 $^{1}\,\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

1.30(9H, s), 2.85 (1H, dd, J=9.5, 13.5Hz), 3.36 (1H, dd, J=3.0, 13.5Hz), 4.25-4.37 (2H, m), 4.68 -4.77 (1H, m), 5.22 (2H, s), 6.91 (2H, d, J=8.5Hz), 7.20-7.38 (7H, m).

(b) (S)-4-ベンジル-3-[(2S, 3R)-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3-ヒドロキシプロピオニル]オキサゾリジン-2-オン

参考例 21 (a)で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(4-t-ブチルフェノキシ)アセチル]オキサゾリジン-2-オン(28.2 g)、ジブチルボロントリフレートのジクロロメタン溶液 (1M, 92.1 ml)、トリエチルアミン(13.9 ml)及び4-ベンジルオキシベンズアルデヒド(17.9 g)を用いて、参考例 20 (b)に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色油状の目的化合物(30.0 g)を得た。

 1 H-NMR (270 MHz, CDC1 $_{3}$): δ ppm

1.28(9H, s), 2.73 (1H, dd, J=9.0, 13.5Hz), 3.03-3.12 (2H, m), 3.58 (1H, t, J=8.5Hz), 3.97 (1H, dd, J=1.5, 8.5Hz), 4.23-4.29 (1H, m), 5.05(2H,

- s), 5.08 (1H, t, J=5.5Hz), 6.19 (1H, d, J=5.5H
- z), 6.92 (2H, d, J=8.5Hz), 6.95 (2H, d, J=8.5H
- z), 7.06-7.08 (2H, m), 7.25-7.40 (12H, m).

(c) (S)-4-ベンジル-3-[(2S, 3R)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]オキサゾリジン-2-オン

参考例 21 (b) で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(2S, 3R)-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-七ブチルフェノキシ)-3-ヒドロキシプロピオニル]オキサゾリジン-2-オン(30.0 g)及びパラジウムー炭素(5%, 3.00 g)を用いて、参考例 20.(c) に準じて反応及び後処理を行うことにより、フォーム状の目的化合物(27.0 g)を得た。

1H-NMR (270 MHz, CDC1₃): δ ppm

2.05 (9H, s), 2.76 (1H, dd, J=9.0, 13.5Hz), 3.07 -3.13 (2H, m), 3.75 (1H, t, J=8.5Hz), 4.05 (1H, dd, J=2.0, 8.5Hz), 4.29-4.34 (1H, m), 5.08, (1H, t, J=5.5Hz), 5.32 (1H, s), 6.18 (1H, d, J=5.5Hz), 6.80 (2H, d, J=8.5Hz), 6.92 (2H, d, J=8.5Hz), 7.06-7.09 (2H, m), 7.25-7.36 (7H, m).

(d) (S)-4-ベンジル-3-[(S)-2-(4-t-ブチルフェノキシ) -3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]オキサゾリジ

ン-2-オン 参考例21(c)で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(2S, 3R)-2 -(4-t-ブチルフェノキシ)-3-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキ シフェニル)プロピオニル]オキサゾリジン-2-オン(25.3 g)及びトリエチルシラン(66 ml)を用いて、参考例20 (d)に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結 晶の目的化合物(18.2 g)を得た。

m.p. 160 - 161℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

1.26 (9H, s), 2.79 (1H, dd, J=9.5, 13.5Hz), 3.08 -3.23 (3H, m), 4.03 (1H, t, J=8.5Hz), 4.17 (1H, dd, J=2.5, 8.5Hz), 4.48-4.56 (1H, m), 4.77 (1H, b rs), 6.08 (1H, dd, J=5.5, 8.0Hz), 6.75 (2H, d, J=8.5Hz), 6.83 (2H, d, J=8.5Hz), 7.11-7.14 (2H, m), 7.22-7.32 (7H, m).

(e) (S)-2-(4-t-ブチルフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエステル

参考例21(d)で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(S)-2-(4t-ブチルフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピ オニル]オキサゾリジン-2-オン(24.3 g)、水酸化リチウ ム水溶液(1N, 128 ml)及び過酸化水素水(31%, 14.1 ml) を用いて、参考例20(e)に準じて反応及び後処理を行 うことにより、白色パウダー状の(S)-2-(4-t-ブチルフ ェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸(13.4 g)を得た。

【0276】このカルボン酸(13.3 g)、塩化オキザリル(18.45 ml)及び2-トリメチルシリルエタノール(30.3 ml)を用いて、参考例20(e)に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結晶の目的化合物(16.0 g)を得た。

m.p. 71 - 72°C

 $^{1}\,\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl3): δ ppm 0.06 (9H, s), 0.93 (2H, t, J=8.5Hz), 1.31 (9H, s), 3.18-3.21 (2H, m),4.18-4.33 (2H, m), 4.69-4. 73 (2H, m), 6.79 (2H, d, J=8.5Hz), 6.80 (2H, d, J=8.5Hz), 7.21 (2H, d, J=8.5Hz), 7.28 (2H, d, J=8.5Hz).

[0277]

【参考例22】(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒ ドロキシフェニル)プロピオン酸 2-トリメチルシリル エチルエステル

(a) (S)-4-ベンジル-3-((4-フルオロフェノキシ)アセチ. ル]オキサゾリジン-2-オン.

4-フルオロフェノキシ酢酸(1.70 g)、塩化オキザリル(2.18 ml)、(S)-4-ベンジル-2-オキサブリジノン(1.77 g)及びn-ブチルリチウムのヘキサン溶液(1.61N,7.14 ml)を用いて、参考例20(a)に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結晶の目的化合物(2.76 g)を得た。

m.p. 113 - 115℃

¹H-NMR (270 MHz, CDCl₃): δ ppm 2.85 (1H, dd, J=9.5, 13.5Hz), 3.36 (1H, dd, J=3. 0, 13.5Hz), 4.26-4.38(2H, m), 4.68-4.77 (1H, m),

5.21 (2H, s), 6.90-7.04 (4H, m), 7.20-7.38 (5 H, m).

(b) (S)-4-ベンジル-3-{(2S, 3R)-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-ヒドロキシプロピオニル}オキサゾリジン-2-オン

参考例 22(a)で製造した(S)-4-ベンジル-3-[(4-フルオロフェノキシ)アセチル]オキサゾリジン-2-オン (1.96g)、ジブチルボロントリフレートのジクロロメタン溶液 (1M, 7.14 ml)、トリエチルアミン(1.08 ml)及び4-ベンジルオキシベンズアルデヒド(1.39g)を用いて、参考例 20(b)に準じて反応及び後処理を行うことにより、フォーム状の目的化合物(2.68g)を得た。

 1 H-NMR (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.72 (1H, dd, J=9.0, 13.5Hz), 2.97-3.11 (1H, m), 3.05 (1H, dd, J=3.0,13.5Hz), 3.57 (1H, t, J=8.5Hz), 3.97 (1H, dd, J=2.0, 8.5Hz), 4.21-4.27 (1H, m), 5.03-5.13 (1H, m), 5.05 (2H, s), 6.16 (1H,

d, J=5.5Hz), 6.85-7.06 (6H, m), 7.07-7.12 (2H, m), 7.25-7.43 (10H, m).

(c) (S)-4-ベンジル3-[(2S, 3R)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]オキサゾリジン-2-オン

参考例22(b)で製造した(S)-4-ベンジル-3-{(2S,3R)-3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-ヒドロキシプロピオニル]オキサゾリジン-2-オン(2.33 g)及びパラジウム-炭素(5%,490 mg)を用いて、参考例20(c)に準じて反応及び後処理を行うことにより、フォーム状の目的化合物(1.94 g)を得た。

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.75 (1H, dd, J=9.0, 13.5Hz), 3.03-3.10 (1H, m), 3.07 (1H, dd, J=3.0,13.5Hz), 3.75 (1H, t, J=8.5Hz), 4.06 (1H, dd, J=2.0, 8.5Hz), 4.26-4.34 (1H, m), 5.08, (1H, dd, J=4.5, 5.5Hz), 6.16 (1H, d, J=5.5Hz), 6.81(2H, d, J=8.5Hz), 6.89-7.01 (4H, m), 7.02-7.10 (2H, m), 7.24-7.30 (5H, m), 7.34 (2H, d, J=8.5Hz).

(d) (S)-4-ベンジル-3-((S)-2-(4-フルオロフェノキシ) -3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]オキサゾリジ ン-2-オン

参考例22(c)で製造した(S)-4-ベンジル3-[(公,3R)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-ヒドロキシ-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]オキサゾリジン-2-オン(1.89g)及びトリエチルシラン(5.4 ml)を用いて、参考例20(d)に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結晶の目的化合物(1.21g)を得た。

m.p. 137 - 138℃

 1 H-NMR (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.77 (1H, dd, J=9.0, 13.5Hz), 3.08-3.20 (3H, m), 4.02 (1H, t, J=8.5Hz), 4.17 (1H, dd, J=2.5, 8.5H z), 4.46-4.54 (1H, m), 4.82-4.92 (1H, m),6.06 (1 H, dd, J=6.0, 7.5Hz), 6.76 (2H, d, J=8.5Hz), 6.8 6 (2H, dd, J=4.5, 9.0Hz), 6.94 (2H, dd, J=8.0, 9.0Hz), 7.09–7.12 (2H, m), 7.22 (2H,d, J=8.5Hz), 7.26–7.30 (5H, m).

(e) (S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフ ェニル)プロピオン酸 2-トリメチルシリルエチルエス テル

参考例22(d)で製造した(S)-4-ベンジル-3-((S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオニル]オキサゾリジン-2-オン(4.20g)、水酸化リチウム水溶液(1N, 24.1 ml)及び過酸化水素水(31%, 2.64 ml)を用いて、参考例20(e)に準じて反応及び後処理を行うことにより、白色パウダー状の(S)-2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸(2.31g)を得た。

【0278】このカルボン酸(2.30 g)、塩化オキザリル(1.80 ml)及び2-トリメチルシリルエタノール(15.96 ml)を用いて、参考例20(e)に準じて反応及び後処理を行うことにより、無色結晶の目的化合物(1.81 g)を得た

m.p. 99 - 100℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

0.02 (9H, s), 0.93 (2H, dd, J=7.5, 10.0Hz), 3.15 (2H, d, J=6.5Hz), 4.16-4.24 (2H, m), 4.62 (1H, t, J=6.5Hz), 4.82 (1H, brs), 6.74-6.79 (4H, m), 6.91 (2H, dd, J=8.5, 9.0Hz), 7.16 (2H, d, J=8.5Hz).

[0279]

【参考例23】2-[[1-(4'-メトキシ4-ビフェニリル)エ チリデン]アミノオキシ]エタノール(a) 4'-(4-メトキシ フェニル)アセトフェノン オキシム

水酸化カリウム(2.9 g)のメタノール(40 ml) - 水(8 ml) の混合溶液に、塩酸ヒドロキシルアミン(3.07 g)を加え、50℃で30分攪拌した後、4-(4-メトキシフェニル)-アセトフェノン(5.0 g)を加えた。反応液を50℃で7時間攪拌した後、水酸化カリウム(2.9 g)及び塩酸ヒドロキシルアミン(3.07 g)を加えた。さらに50℃で65時間攪拌後、減圧濃縮し、酢酸エチルと水を加え、析出した結晶を沪取し、水及び酢酸エチルで洗浄した。得られた結晶をさらにイソプロピルエーテルで洗浄し、無色結晶の目的化合物(4.05 g)を得た。

m.p. 82 - 84℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, DMSO-d₆): δ ppm

2.18 (3H, s), 3.80 (3H, s), 7.03 (2H, d, J=8.5H z), 7.64 (4H, d, J=8.0Hz), 7.71 (2H, d, J=8.5H z).

(b) 2-[(1-(4'-メトキシ4-ピフェニリル)エチリデン]ア ミノオキシ]エタノール

2-(2-ブロモエトキシ)テトラヒドロピラン(494 mg)及び 参考例23(a)で製造した4'-(4-メトキシフェニル)-ア セトフェノン オキシム(380 mg)のN,N-ジメチルアセトアミド溶液(10 ml)に、炭酸カリウム(660 mg)を加え、80℃で16時間撹拌した。反応後、反応液に酢酸エチルと水の混合溶媒を加え、酢酸エチル層を分離し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧濃縮した。これを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:へキサン/酢酸エチル=5/1)を用いて精製し、白色固体の4'-(4-メトキシフェニル)アセトフェノン オキシム 0-2-[(テトラヒドロピラン-2-イル)オキシ]エチルエーテル(590 mg)を得た。

【0280】4'-(4-メトキシフェニル)アセトフェノンオキシム 0-2-{(テトラヒドロピラン-2-イル)オキシ}エチルエーテル(561 mg)のメタノール溶液(30 ml)にp-トルエンスルホン酸一水和物(290 mg)を加え、室温で2時間攪拌し、減圧濃縮した。残留物を酢酸エチルに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で洗浄後、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた結晶をイソプロピルエーテルで沪取し、無色結晶の目的化合物(390 mg)を得た。

m.p. 164 - 166℃

 $^{1}\,\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

2.30 (3H, s), 3.80 (3H, s), 3.94-3.98 (2H, m), 4.32-4.35 (2H, m), 6.99 (2H, d, J=8.5Hz), 7.55 (2H, d, J=8.5Hz), 7.68 (2H, d, J=8.5Hz).

[0281]

【参考例24】2-(4-クロロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 エチルエステル

(a) 3-(4-ベンジルオキシフェニル)乳酸 エチルエステル

3-(4-ヒドロキシフェニル)乳酸 エチルエステル(22.4 g)のN,N-ジメチルホルムアミド溶液(220 ml)に、臭化ベンジル(21.9 g)と炭酸カルシウム(35.3 g)を加え、50℃で2時間攪拌した後、反応液に酢酸エチルと水を加えた。酢酸エチル層を分離し、硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。これを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:ヘキサン/酢酸エチル=7/3)を用いて精製し、淡黄色油状の目的化合物(31.0 g)を得た。

(b) 3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-メタンスルホニ ルオキシプロピオン酸エチルエステル

参考例24(a)で製造した3-(4-ベンジルオキシフェニル)乳酸 エチルエステル(3.32 g)の無水ジクロロメタン溶液(30 ml)に、塩化メタンスルホニル(0.94 ml)を加え、さらに、トリエチルアミン(2.47 ml)を氷冷中、滴下した。反応液を室温で3時間攪拌後、減圧濃縮した。これに水を加え、酢酸エチルで抽出し、酢酸エチル層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残留物をヘキサンで結晶化し、無色結晶の目的化合物(3.60 g)を得た。

m.p. 81 - 83°C

 1 H-NMR (270 MHz, CDC1 $_{3}$): δ ppm 1.27 (3H, t, J=7.0 Hz), 2.80 (3H, s), 3.02-3.29 (2H, m), 4.24 (2H, q,J=7.0 Hz), 5.05 (2H, s), 5.05-5.14 (1H, m), 6.93 (2H, d, J=8.5 Hz),7.17 (2 H, d, J=8.5 Hz), 7.28-7.45 (5H, m).

(c) 3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-クロロフェノ キシ)プロピオン酸 エチルエステル

参考例24(b)で製造した3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-メタンスルホニルオキシプロピオン酸 エチルエステル(8.82 g)及び4-クロロフェノール(3.00 g)のN,N-ジメチルホルムアミド(110 ml)溶液に、炭酸カリウム(6.44 g)を加え、70℃で16時間攪拌した。反応液に酢酸エチルと水を加え、酢酸エチル層を分離し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。これを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:ヘキサン/酢酸エチル=9/1)を用いて精製し、無色結晶の目的化合物(5.99 g)を得た。

m.p. 63 - 64℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

1.18 (3H, t, J=7.0 Hz), 3.17 (2H, d, J=6.5 Hz), 4.16 (2H, q, J=7.0 Hz), 4.69 (1H, t, J=6.5 Hz), 5.04 (2H, s), 6.75 (2H, d, J=9.0 Hz), 6.91 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.13-7.23 (4H, m), 7.25-7.55 (5H, m).

(d) 2-(4-クロロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニ. ル)プロピオン酸 エチルエステル

参考例24(c)で製造した3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-クロロフェノキシ)プロピオン酸 エチルエステル(5.99 g)を臭化水素・酢酸溶液(25%, 60 ml)に溶解し、室温で3時間攪拌した。その後、減圧濃縮し、エタノール(70 ml)に溶解後、炭酸カリウム(4.68 g)を加え、室温で4時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、酢酸エチルと水を加えた。酢酸エチル層を分離し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。これを、シリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶液:ヘキサン/酢酸エチル=9/1~4/1)を用いて精製し、無色結晶の目的化合物(3.85 g)を得た。

m.p. 90 - 93℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl $_{3}$): δ ppm

1.19 (3H, t, J=7.0 Hz), 3.16 (2H, d, J=6.5 Hz), 4.17 (2H, q, J=7.0 Hz), 4.69 (1H, t, J=6.5 Hz),

4.95 (1H, brs), 6.76 (4H, d, J=8.5 Hz), 7.15 (2 H, d, J=8.5 Hz), 7.18 (2H, d, J=8.5 Hz).

[0282]

【参考例25】2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニル)プロピオン酸 エチルエステル

(a) 3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-フルオロフェ. ノキシ)プロピオン酸エチルエステル.

参考例24(a)で製造した3-(4-ベンジルオキシフェニル)乳酸 エチルエステル(10.0g)、4-フルオロフェノ

ール(4.15 g)及びトリフェニルホスフィン(10.6g)のト ルエン溶液(10 ml)に、アゾジカルボン酸ジエチルエス テル(40%トルエン溶液、6.40 ml)のトルエン溶液(3.0 m 1)を、室温で滴下した。同温で2時間攪拌後、減圧濃縮 した。残留物を、シリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶液:ジクロロメタン/酢酸エチル=3/2)を用い て精製し、無色油状の目的化合物(7.00 g)を得た。

 $^{1} ext{H-NMR}$ (270 MHz, CDC1 $_{3}$): δ ppm

w)

1.18 (3H, t, J=7.0 Hz), 3.16 (2H, d, J=6.5 Hz), 4.16 (2H, q, J=7.0 Hz), 4.66 (1H, t, J=6.5 Hz), 5.04 (2H, s), 6.72-6.80 (2H, m), 6.89-6.97(4H, m), 7.21 (2H, d, J=8.5 Hz), 7.31-7.48 (5H, m). (b) 2-(4-フルオロフェノキシ)-3-(4-ヒドロキシフェニ ル)プロピオン酸 エチルエステル

臭化水素·酢酸溶液(25%, 70 ml)に、参考例25(a)で 製造した3-(4-ベンジルオキシフェニル)-2-(4-フルオロ フェノキシ)プロピオン酸 エチルエステル(7.00 g)を 加え、室温で3時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、エ タノール(70 ml)に溶解した後、炭酸カリウム(6.90 g) を加え、室温で4時間攪拌した。反応液を減圧濃縮し、 酢酸エチルと水を加えた。酢酸エチル層を分離し、無水 硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。残留物を、シ リカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶液: ヘキサ ン/酢酸エチル=9/1~4/1)を用いて精製し、白色パウ ダー状の目的化合物(2.75 g)を得た。

m.p. 80 - 81℃

 1 H-NMR (270 MHz, CDCl₃): δ ppm

1.19 (3H, t, J=7.0 Hz), 3.15 (2H, d, J=6.5 Hz), 4.17 (2H, q, J=7.0 Hz), 4.65 (1H, t, J=6.5 Hz), 4.76 (1H, s), 6.71-6.80 (4H, m), 6.87-6.95(2H, m), 7.16 (2H, d, J=8.5 Hz).

[0283]

【参考例26】2-[[1-(4'-フルオロ-4-ビフェニリル)エ チリデン]アミノオキシ]エチル メタンスルホネート (a) 2-[[1-(4'-フルオロ-4-ビフェニリル)エチリデン] アミノオキシ]エタノール

2-(2-ブロモエトキシ)テトラヒドロピラン(6.84 g)、4' -(4-フルオロフェニル)アセトフェノン オキシム(5.00 g)、炭酸カリウム(6.02 g)及び触媒量のp-トルエンス

ルホン酸一水和物を用いて、W097/37970 (EP916651A) の参考例1(c)と参考例1(d)に準じて反応及び後処理を行 い、白色結晶の目的化合物(3.84 g)を得た。

m.p. 131 - 133℃

 $^{1}\text{H-NMR}$ (270 MHz, CDCl₃): δ ppm

2.30 (3H, s), 3.96 (2H, t, J=4.5Hz), 4.34 (2H, t, J=4.5Hz), 7.14 (2H,t, J=8.5Hz), 7.53-7.59 (4 H, m), 7.69 (2H, d, J=8.5Hz).

(b) 2-[(1-(4'-フルオロ-4-ビフェニリル)エチリデン] アミノオキシ]エチル メタンスルホネート

塩化メタンスルホニル(1.15ml)と参考例26(a)で製造 した2-[(1-(4'-フルオロ-4-ビフェニリル)エチリデン] アミノオキシ]エタノール(3.70 g)のジクロロメタン溶 液(40 ml)に、トリエチルアミン(2.83 ml)を0℃で滴下 し、室温で2時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、酢酸 エチルと水を加えた。酢酸エチル層を分離し、飽和食塩 水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮し た。得られた結晶をヘキサンとイソプロピルエーテルを 用いて沪取し、無色結晶の目的化合物(4.70 g)を得た。 m.p. 103 - 106℃

 $^{1}H-NMR$ (270 MHz, CDCl₃): δ ppm

2.29 (3H, s), 3.04 (3H, s), 4.46 (2H, t, J=4.5H z), 4.56 (2H, t, J=4.5Hz), 7.14 (2H, t, J=8.5H z), 7.54-7.59 (4H, m), 7.72 (2H, d, J=8.5Hz). [0284]

【発明の効果】本発明によれば、インスリン抵抗性改善 剤と利尿剤を含有する糖尿病の予防剤又は治療剤によ り、インスリン抵抗性改善剤を投与した際に生じる心肥 大、浮腫、体液貯留、胸水貯留のような副作用を予防又 は治療することができる。

【0285】また、インスリン抵抗性改善剤との併用に おいては、ENaC阻害剤であるアミロライドが利尿作 用の強さから予想される以上の顕著な併用効果を示し た。ENaC阻害剤がこのように顕著な併用効果を示し た原因としては、インスリン抵抗性改善剤がENaCの 発現を亢進するため、そのENaCに作用するENaC 阻害剤の作用が、併用することにより、より強く現れた と推定される。

(参考)

フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁷ 識別記号 A61P 7/10 121 43/00

FΙ A61P 7/10 121 43/00

Fターム(参考) 4C084 AA20 MA02 NA06 ZA83 ZC35 ZC75 4C086 AA01 AA02 BC48 BC82 DA20 GA07 GA10 MA02 MA04 NA06 ZA83 ZC35 ZC75

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:				
☐ BLACK BORDERS				
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES				
☐ FADED TEXT OR DRAWING				
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING				
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES				
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS				
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS				
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT				
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY				
☐ OTHER:				

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.